

Imidazopyridazines being angiotensin II antagonists.**Publication number:** EP0657454**Publication date:** 1995-06-14**Inventor:** DORSCH DR DIETER (DE); MEDERSKI DR WERNER (DE); OSSWALD DR MATHIAS (DE); SCHELLING PROF DR PIERRE (DE); BEIER DR NORBERT (DE); LUES DR INGEBORG (DE); MINCK DR KLAUS-OTTO (DE)**Applicant:** MERCK PATENT GMBH (DE)**Classification:****- international:** **A61K31/50; A61P9/00; A61P9/10; A61P9/12; A61P25/00; A61P27/02; A61P43/00; C07D487/04; A61K31/50; A61P9/00; A61P25/00; A61P27/00; A61P43/00; C07D487/00; (IPC1-7): C07D235/00; C07D237/00; C07D498/04; C07D487/04; A61K31/50****- European:** C07D487/04**Application number:** EP19940117936 19941114**Priority number(s):** DE19934339868 19931123**Also published as:**

JP7267959 (A)

DE4339868 (A1)

Cited documents:

EP0505893

EP0547514

EP0400974

EP0399731

EP0574846

more >>

[Report a data error here](#)**Abstract of EP0657454**

Imidazopyridazine derivatives of the formula I in which R is and R<1>, R<2>, R<3>, X and Y have the meanings stated in Claim 1, and the salts thereof show angiotensin II-antagonistic properties and can be used for the treatment of hypertension, aldosteronism, heart failure and elevated intraocular pressure and of central nervous system disorders.

.....
Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

(19)



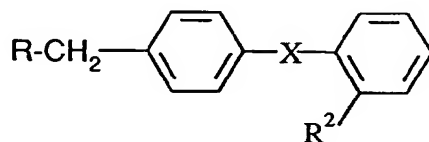
Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets

(11) Veröffentlichungsnummer: **0 657 454 A1**

(12)

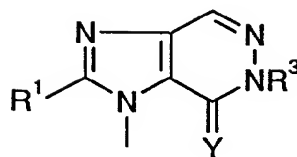
EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG(21) Anmeldenummer: **94117936.8**(51) Int. Cl.⁶: **C07D 487/04**, A61K 31/50,
//C07D498/04,C07D237/00,
C07D235/00(22) Anmeldetag: **14.11.94**(30) Priorität: **23.11.93 DE 4339868**(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
14.06.95 Patentblatt 95/24(84) Benannte Vertragsstaaten:
**AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL
PT SE**(71) Anmelder: **MERCK PATENT GmbH**
Frankfurter Strasse 250
D-64293 Darmstadt (DE)(72) Erfinder: **Dorsch, Dr. Dieter**
Königsberger Strasse 17A
D-64372 Ober-Ramstadt (DE)
Erfinder: **Mederski, Dr. Werner**
Am Ohlenberg 29**D-64390 Erzhausen (DE)**Erfinder: **Osswald, Dr. Mathias****Katzenelnbogenweg 1****D-64673 Zwingenberg (DE)**Erfinder: **Schelling, Prof. Dr. Pierre****Bordenbergweg 17****D-64367 Mühltal (DE)**Erfinder: **Beier, Dr. Norbert****Georgenhäuser-Str. 19****D-64354 Reinheim 5 (DE)**Erfinder: **Lues, Dr. Ingeborg****Katharinenstrasse 2****D-64297 Darmstadt (DE)**Erfinder: **Minck, Dr. Klaus-Otto****Büchestrasse 8****D-64372 Ober-Ramstadt (DE)**(54) **Imidazopyridazine mit Angiotensin II antagonistischen Eigenschaften.**(57) **Neue Imidazopyridazinderivate der Formel I**

I

worin

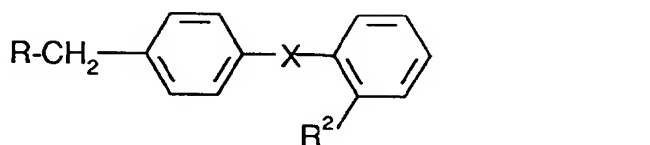
EP 0 657 454 A1

R

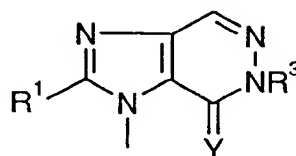


bedeutet und R¹, R², R³, X und Y die in Patentanspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, sowie deren Salze zeigen Angiotensin II-antagonistische Eigenschaften und können zur Behandlung von Hypertension, Aldosteronismus, Herzinsuffizienz und erhöhtem Augeninnendruck sowie von Störungen des Zentralnervensystems verwendet werden.

Die Erfindung betrifft neue Imidazopyridazinderivate der Formel I



worin
R



- R^1 A, Alkenyl oder Alkynyl mit jeweils bis zu 6 C-Atomen, C_3 - C_7 -Cycloalkyl- C_kH_{2k} - oder C_1 - C_6 -Alkyl, worin eine CH_2 -Gruppe durch O oder S ersetzt ist,
 R^2 H, $COOH$, $COOA$, CN , NO_2 , NH_2 , $NH-COR^4$, $NH-SO_2R^4$ oder 1H-5-Tetrazolyl,
 R^3 eine C_1 - C_{10} -Alkyl-, C_2 - C_6 -Alkenyl- oder C_2 - C_6 -Alkynylgruppe, welche ein- bis vierfach durch C_3 - C_8 -Cycloalkyl, CN , $COOH$, $COOA$, Ar, Het¹, Het², $-CO-R^5$, $-CO-Ar$, $-CO-Het^2$, $-CO-NR^6R^7$, $-CO-R^8$, $-C(=NR^9)-A$, $-C(=NR^9)-Het^2$, NO_2 , NR^6R^7 , $-NR^{11}-COR^5$, $-NR^{11}-COAr$, $-NR^{11}-COOA$, $-NR^{11}-SO_2R^5$, $-NR^{11}-SO_2Ar$, OR^{10} , $-S(O)_m-A$, $-S(O)_m-Ar$, $-SO_2-NH-Het^2$, $-SO_2-OR^{11}$, Hal und/oder 1H-5-Tetrazolyl substituiert ist und worin auch eine CH_2 -Gruppe durch ein O- oder S-Atom ersetzt sein kann; oder unsubstituiertes C_2 - C_6 -Alkenyl oder C_2 - C_6 -Alkynyl,
 R^4 und R^5 jeweils C_1 - C_5 -Alkyl, worin auch ein oder mehrere H-Atom(e) durch F ersetzt sein können,
 R^6 und R^7 jeweils H, A, C_2 - C_6 -Alkenyl oder C_2 - C_6 -Alkynyl, Ar, ArC_nH_{2n} - oder Het²,
 R^6 auch $-CH_2COOA$, $-SO_2-A$ oder $-SO_2-Ar$,
 R^6 und R^7 zusammen auch eine Alkylkette mit 2-5 C-Atomen, die ein- oder mehrfach durch Carbonylsauerstoff, Ar, Het², $-CO-Ar$, $-COOA$, $-CO-N(A)_2$, $-CH_2OH$, $-SO_2-Ar$ und/oder $-NH-CO-A$ substituiert und/oder durch O oder durch $-NR^{12}$ - unterbrochen sein kann,
 R^8 $-NH-CHR^{11}-COOH$, $-NH-CHR^{11}-COOA$, $-CH_2S(O)_m-Ar$, $-CH_2-COOA$, $-C_nH_{2n}-NO_2$, $-C_nH_{2n}-NR^6R^7$ oder $-C_nH_{2n}-NH-COOA$,
 R^9 H, OH, CN , R^{13} , OR^{13} oder OAr,
 R^{10} H, C_1 - C_{10} -Alkyl, das durch Ar, Het², COA oder COAr substituiert sein kann, Ar, COA, COAr oder $CONR^6R^7$,
 R^{11} H oder A,
 R^{12} H, A, Ar, COOA, Het² oder SO_2Ar ,
 R^{13} A, C_2 - C_6 -Alkenyl oder C_2 - C_6 -Alkynyl,
X fehlt, $-NH-CO-$, $-CO-NH-$, $-O-CH(COOH)-$, $-NH-CH(COOH)-$, $-NA-CH(COOH)-$, $-CH=C-(COOH)-$, $-CH=C(CN)-$ oder $-CH=C(1H-5-tetrazolyl)-$,
Y O oder S,
A C_1 - C_6 -Alkyl,
Ar eine unsubstituierte oder eine durch R^5 , OR^5 , $COOH$, $COOA$, CN , NO_2 , NH_2 , NHA, $N(A)_2$, $NR^{11}-COR^5$, $NR^{11}-COAr^1$, $NR^{11}-SO_2R^5$, $NR^{11}-SO_2Ar^1$, Hal oder 1H-5-Tetrazolyl mono- oder disubstituierte Phenylgruppe,
Ar¹ eine unsubstituierte oder eine durch R^5 , OR^5 , COOA oder Hal mono- oder disubstituierte Phenylgruppe,
Het¹ einen fünf- oder sechsgliedrigen gesättigten heterocyclischen Rest mit 1 bis 3 N-, O- und/oder S-Atomen, der einfach durch Carbonylsauerstoff oder $=NR^9$ und/oder dessen Ring-N-Atom(e) jeweils durch A oder Ar substituiert sein kann (können),
Het² einen fünf- oder sechsgliedrigen heteroaromatischen Rest mit 1 bis 3 N-, O- und/oder S-Atomen, der auch mit einem Benzol- oder Pyridinring kondensiert sein kann,

Hal F, Cl, Br oder I,
 k 0, 1, 2, 3 oder 4,
 m 0, 1 oder 2 und
 n 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 bedeuten,

5 sowie ihre Salze.

Ähnliche Verbindungen sind aus der EP-A1-0399731 sowie aus Bioorganic & Medical Chemistry Letters 3 (6), 1019-1024, 1993, bekannt.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.

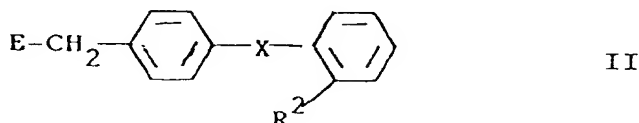
10 Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen. Insbesondere zeigen sie angiotensin II-antagonistische Eigenschaften und können daher als Arzneimittelwirkstoffe zur Prophylaxe und/oder Therapie von Herz-, Kreislauf- und Gefäßkrankheiten, vor allem zur Behandlung der angiotensin II-abhängigen Hypertension, des Aldosteronismus, der Herzinsuffizienz und des erhöhten Augeninnendrucks sowie von Störungen des
 15 Zentralnervensystems eingesetzt werden, ferner von Hypertrophie und Hyperplasie der Blutgefäße und des Herzens, Angina pectoris, Herzinfarkt, Schlaganfall, Restenosen nach Angioplastie oder By-pass-Operationen, Arteriosklerose, Glaukomen, macularer Degeneration, Hyperurikämie, Nierenfunktionsstörungen, z.B. Nierenversagen, Nephropathia diabetica, Retinopathia diabetica, Psoriasis, angiotensin II-vermittelten Störungen in weiblichen Fortpflanzungsorganen, Wahrnehmungsstörungen, z.B. Demenz, Amnesie, Gedächtnisfunktionsstörungen, Angstzuständen, Depression, Epilepsie, des Parkinson-Syndroms und/oder der Bulimie.

Diese Wirkungen können nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden, wie sie z.B. in der US-PS 4 880 804, der US-PS 5 036 048 und der WO 91/14367 beschrieben sind, ferner von A.T. Chiu et al., J. Pharmacol. Exp. Therap. 250, 867-874 (1989), und von P.C. Wong et al., ibid. 252, 719-725 (1990;
 25 in vivo, an Ratten).

Gegenstand der Erfindung sind die Verbindungen der Formel I und ihre Salze sowie ein Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen sowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man

(a) eine Verbindung der Formel II

30



35

worin

E Cl, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell angewandelte OH-Gruppe bedeutet und
 R² die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

40

mit einer Verbindung der Formel III

H-R III

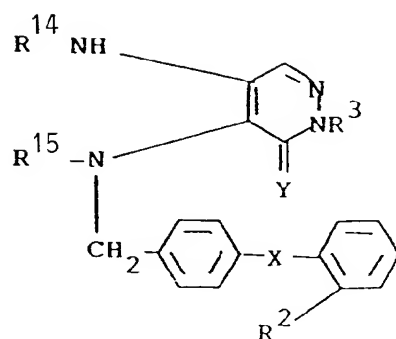
worin

45

R die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,
 umgesetzt
 oder
 (b) eine Verbindung der Formel IV

50

55



IV

worin

R^{14} R^1 -CO oder H und

R^{15} H (falls R^{14} R^1 -CO ist) oder R^1 -CO (falls R^{14} H ist)

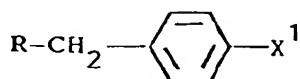
bedeuten

und

R^1 , R^2 , R^3 , X und Y die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, mit einem cyclisierenden Mittel behandelt,

oder

(c) zur Herstellung einer Verbindung der Formel I, worin X -NH-CO- oder -CO-NH- bedeutet, eine Verbindung der Formel V



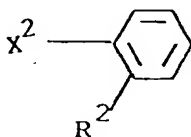
V

worin

X^1 NH_2 oder $COOH$ bedeutet und

R die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat

oder ein reaktionsfähiges Derivat dieser Verbindung mit einer Verbindung der Formel VI



VI

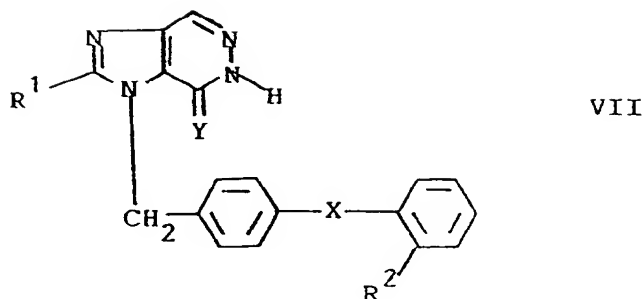
worin

X^2 $COOH$ (falls X^1 NH_2 ist) oder NH_2 (falls X^1 $COOH$ ist) bedeutet und

R^2 die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,

oder mit einem reaktionsfähigen Derivat dieser Verbindung umgesetzt oder

(d) eine Verbindung der Formel VII



15 worin

R¹, R², X und Y die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,
mit einer Verbindung der Formel VIII

E-R³ VIII

20 worin

R³ und E die oben angegebenen Bedeutungen haben,
oder einem reaktionsfähigen Derivat einer solchen Verbindung
umsetzt oder

(e) zur Herstellung einer Verbindung der Formel I, die eine -C(=NR³)-Gruppe enthält, eine entsprechen-
de Carbonylverbindung mit einer Verbindung der Formel H₂N-R³, worin R³ die in Anspruch 1 angegebene
Bedeutung hat, behandelt oder

(f) eine Verbindung der Formel I aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem
solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt,

30 und/oder daß man in einer Verbindung der Formel I einen oder mehrere Rest(e) R und/oder R² in einen
oder mehrere andere Reste R und/oder R² umwandelt und/oder eine Base oder Säure der Formel I in eines
ihrer Salze umwandelt.

Vor- und nachstehend haben die Reste bzw. Parameter R, R¹ bis R¹⁵, X, Y, A, Ar, Ar¹, Het¹, Het², Hal, k,
m, n, E, X¹ und X² die bei den Formeln I bis VIII angegebenen Bedeutungen, falls nicht ausdrücklich etwas
anderes angegeben ist.

In den vorstehenden Formeln hat A 1-6, vorzugsweise 1, 2, 3 oder 4 C-Atome. A bedeutet vorzugsweise
Methyl, weiterhin Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl, oder tert.-Butyl, ferner auch Pentyl, 1-,
2- oder 3-Methylbutyl, 1,1-, 1,2- oder 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Methylpen-
tyl, 1,1-, 1,2-, 1,3-, 2,2-, 2,3- oder 3,3-Dimethylbutyl, 1- oder 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-
methylpropyl, 1,1,2- oder 1,2,2-Trimethylpropyl. Alkenyl steht vorzugsweise für Vinyl, 1- oder 2-Propenyl, 1-
40 Butenyl, ferner 1-Pentenyl oder 1-Hexenyl. Alkynyl steht vorzugsweise für Ethinyl, 1- oder 2-Propinyl, ferner
1-Butinyl, 1-Pentinyl oder 1-Hexinyl. Falls mehrere Reste A, Alkenyl oder Alkynyl in einer Verbindung der
Formel I vorhanden sind, so können sie gleich oder voneinander verschieden sein.

Hal bedeutet vorzugsweise F, Cl oder Br, aber auch J.

45 R ist ein von 1H-Imidazo[4,5-d]pyridazin ("1H-IP") abgeleiteter Rest, genauer 2-R¹-6,7-dihydro-6-R³-7-
(thio)oxo-1H-imidazo[4,5-d]pyridazin-1-yl.

Ar und Ar¹ sind - unabhängig voneinander - vorzugsweise unsubstituiertes, ferner - wie angegeben -
monosubstituiertes Phenyl, im einzelnen bevorzugt Phenyl, o-, m- oder p-Tolyl, o-, m- oder p-Ethylphenyl,
o-, m- oder p-Trifluormethylphenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder p-Ethoxyphenyl, o-, m- oder
50 p-(Difluormethoxy)-phenyl, o-, m- oder p-Trifluormethoxyphenyl, o-, m- oder p-Methoxycarbonylphenyl, o-,
m- oder p-Ethoxycarbonylphenyl, o-, m- oder p-Fluorphenyl, o-, m- oder p-Chlorphenyl, o-, m- oder p-
Bromphenyl, ferner bevorzugt 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dimethylphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4-
oder 3,5-Dimethoxyphenyl. Ar ist darüber hinaus bevorzugt o-, m- oder p-Carboxyphenyl, o-, m- oder p-
Cyanphenyl, o-, m- oder p-Nitrophenyl, o-, m- oder p-Aminophenyl, o-, m- oder p-Dimethylaminophenyl, o-,
55 m- oder p-Acetamidophenyl, o-, m- oder p-Trifluoracetamidophenyl, o-, m- oder p-Methylsulfonamidophe-
nyl, o-, m- oder p-Trifluormethylsulfonamidophenyl, o-, m- oder p-(1H-5-Tetrazolyl)-phenyl.

Het¹ ist vorzugsweise Tetrahydro-2- oder -3-furyl, Tetrahydro-2- oder -3-thienyl, 1-, 2- oder 3-
Pyrrolidinyl, 2-, 3-, 4- oder 5-Oxazolidinyl, 2-, 3-, 4- oder 5-Thiazolidinyl, 1-, 2-, 3-, 4- oder 5-Imidazolidinyl,

2-, 3- oder 4-Tetrahydropyranyl, 2-, 3- oder 4-Tetrahydrothiopyranyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Piperidiny, 2-, 3- oder 4-Morpholinyl, 1-, 2- oder 3-Piperazinyl, 1-Methyl-2- oder -3-pyrrolidiny, 1-Methyl-2-, -3- oder -4-piperidiny, 4-Methyl-2- oder -3-morpholinyl, 1-Methyl-2-, -3- oder -4-piperazinyl, 1-Phenyl-2- oder -3-pyrrolidiny, 1-Phenyl-2-, -3- oder -4-piperidiny, 4-Phenyl-2- oder -3-morpholinyl, 1-Phenyl-2-, -3- oder 4-piperazinyl, 2-Oxo-3-, -4- oder -5-oxazolidiny, 2-Oxo-3-, -4- oder -5-thiazolidiny, 2-Oxo-1-, -3-, -4- oder -5-imidazolidiny, 2,4-Dioxo-1-, -3- oder -5-imidazolidiny, 2-Oxo-3-phenyl-4- oder -5-oxazolidiny, 2-Oxo-3-o-, -m- oder -p-tolyl-4- oder -5-oxazolidiny, 2-Hydroxyimino-3-, -4- oder -5-oxazolidiny, 2-Methoxyimino-3-, -4- oder -5-oxazolidiny, 2-Hydroxyimino-4-oxo-3- oder -5-oxazolidiny, 2-Methoxyimino-4-oxo-3- oder -5-oxazolidiny.

Het² ist vorzugsweise 2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isotiazolyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidiny, weiterhin bevorzugt 1,2,3-Triazol-1-, -4- oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder -5-yl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder -4-yl, 1,2,3-Thiadiazol-4- oder -5-yl, 3- oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzofuryl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzothienyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Isoindolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Benzimidazolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzopyrazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzoxazolyl, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisoxazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzthiazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisothiazolyl, 4-, 5-, 6- oder 7-Benz-2-1,3-oxadiazolyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolinyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolinyl, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Cinnolinyl, 2-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinazolinyl, 1H-1-, -2-, -5-, -6- oder -7-Imidazo[4,5-b]pyridyl, 3H-2-, -3-, -5-, -6- oder -7-Imidazo[4,5-b]pyridyl, 1H-1-, -2-, -4-, -6- oder -7-Imidazo[4,5-c]pyridyl, 3H-2-, -3-, -4-, -6- oder -7-Imidazo[4,5-c]pyridyl.

In den Begriff "Het²" eingeschlossen sind auch die homologen Reste, in denen der heteroaromatische Ring durch eine oder mehrere, vorzugsweise 1 oder 2, A-Gruppen, vorzugsweise Methyl- und/oder Ethylgruppen substituiert ist, z.B. 3-, 4- oder 5-Methyl-2-furyl, 2-, 4- oder 5-Methyl-3-furyl, 2,4-Dimethyl-3-furyl, 3-, 4- oder 5-Methyl-2-thienyl, 3-Methyl-5-tert.-butyl-2-thienyl, 2-, 4- oder 5-Methyl-3-thienyl, 2- oder 3-Methyl-1-pyrrolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Methyl-2-pyrrolyl, 3,5-Dimethyl-4-ethyl-2-pyrrolyl, 2-, 4- oder 5-Methyl-1-imidazolyl, 4-Methyl-5-pyrazolyl, 4- oder 5-Methyl-3-isoxazolyl, 3- oder 5-Methyl-4-isoxazolyl, 3- oder 4-Methyl-5-isoxazolyl, 3,4-Dimethyl-5-isoxazolyl, 4- oder 5-Methyl-2-thiazolyl, 4- oder 5-Ethyl-2-thiazolyl, 2- oder 5-Methyl-4-thiazolyl, 2- oder 4-Methyl-5-thiazolyl, 2,4-Dimethyl-5-thiazolyl, 3-, 4-, 5- oder 6-Methyl-2-pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Methyl-3-pyridyl, 2- oder 3-Methyl-4-pyridyl, 4-Methyl-2-pyrimidiny, 4,5-Dimethyl-2-pyrimidiny, 2-, 5- oder 6-Methyl-4-pyrimidiny, 2,6-Dimethyl-4-pyrimidiny, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Methyl-2-benzofuryl, 2-Ethyl-3-benzofuryl, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Methyl-2-benzothienyl, 3-Ethyl-2-benzothienyl, 1-, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Methyl-3-indolyl, 1-Methyl-5- oder 6-benzimidazolyl, 1-Ethyl-5- oder 6-benzimidazolyl.

Die Gruppen -C_kH_{2k}- und -C_nH_{2n}- sind vorzugsweise geradkettig und stehen somit bevorzugt für -(CH₂)_k- und -(CH₂)_n, insbesondere für -CH₂-, ferner für -CH₂CH₂-, -(CH₂)₃-, -(CH₂)₄-, -(CH₂)₅- oder -(CH₂)₆-, aber auch z.B. für -CH(CH₃)-, -CH₂-CH(CH₃)- oder -C(CH₃)₂-. Der Parameter k kann bevorzugt auch 0 sein, so daß die Gruppe -C_kH_{2k}- fehlt.

Der Parameter m ist vorzugsweise 0 oder 2.

Der Rest R¹ ist vorzugsweise geradkettig und steht bevorzugt für A, insbesondere Ethyl, Propyl oder Butyl, ferner Methyl, Pentyl oder Hexyl, sowie für Cycloalkyl mit 3-7 C-Atomen, insbesondere Cyclopropyl, ferner Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, weiterhin insbesondere für Alkenyl mit vorzugsweise 3-6 C-Atomen, vor allem Allyl oder 1-Propenyl, ferner 1-Butenyl, 1-Pentenyl oder 1-Hexenyl; für Alkynyl mit vorzugsweise 3-6 C-Atomen, vor allem Propargyl oder 1-Propinyl, ferner 1-Butinyl, 1-Pentinyl oder 1-Hexinyl; für Cycloalkylalkyl mit vorzugsweise 4-8 C-Atomen, vor allem Cyclopropylmethyl, 1- oder 2-Cyclopropylethyl, ferner Cyclobutylmethyl, Cyclopentylmethyl, Cyclohexylmethyl; für Alkoxy mit vorzugsweise 1-4 C-Atomen wie Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Butoxy, Isobutoxy; für Alkoxyalkyl mit vorzugsweise 2-5 C-Atomen wie Methoxymethyl, Ethoxymethyl, Propoxymethyl, 2-Methoxyethyl, 3-Methoxypropyl, 2-Ethoxyethyl; für Alkylthio mit vorzugsweise 1-4 C-Atomen wie Methylthio, Ethylthio, Propylthio, Butylthio, Isobutylthio; für Alkylthioalkyl mit vorzugsweise 2-5 C-Atomen wie Methylthiomethyl, Ethylthiomethyl, Propylthiomethyl, 2-Methylthio-ethyl, 3-Methylthio-propyl, 2-Ethylthio-ethyl.

Der Rest R² ist vorzugsweise 1H-5-Tetrazolyl, ferner bevorzugt COOH, COOCH₃, COOC₂H₅, CN oder NHSO₂CF₃.

Der Rest R³ steht z.B. bevorzugt für Cyanalkyl (insbesondere Cyanmethyl, 2-Cyanethyl, 3-Cyanpropyl); AOOC-alkyl (insbesondere Methoxycarbonylmethyl, Ethoxycarbonylmethyl, 2-Methoxycarbonyl-ethyl, 2-Ethoxycarbonyl-ethyl); Carboxyalkyl (insbesondere Carboxymethyl, 2-Carboxyethyl, 3-Carboxypropyl), 1H-5-Tetrazolyl-alkyl [insbesondere 1H-5-Tetrazolyl-methyl, 2-(1H-5-Tetrazolyl)-ethyl, 3-(1H-5-Tetrazolyl)-propyl]; Aralkyl, insbesondere Benzyl, 1- oder 2-Phenylethyl, 1-, 2- oder 3-Phenylpropyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Phenylbutyl, o-, m- oder p-Fluorbenzyl, (bevorzugt) o-, m- oder p-Chlorbenzyl, o-, m- oder p-Brombenzyl, o-

, m- oder p-Methylbenzyl, o-, m- oder p-Trifluormethylbenzyl, (bevorzugt) o-, m- oder p-Methoxycarbonylbenzyl, (bevorzugt) o-, m- oder p-Ethoxycarbonylbenzyl, (bevorzugt) o-, m- oder p-Cyanbenzyl, o-, m- oder p-Carboxybenzyl, o-, m- oder p-Nitrobenzyl, o-, m- oder p-Aminobenzyll, o-, m- oder p-Trifluoracetamidobenzyll, o-, m- oder p-Trifluormethylsulfonamidobenzyll, (bevorzugt) o-, m- oder p-(1H-5-Tetrazolyl)-benzyl;
 5 R⁵-CO-alkyl (insbesondere R⁵-CO-CH₂), wie 2-Oxopropyl, 2-Oxobutyl, 3-Methyl-2-oxobutyl, 3,3-Dimethyl-2-oxobutyl, 3,3,3-Trifluor-2-oxopropyl, 3,3,4,4,4-Pentafluor-2-oxobutyl; Ar-CO-alkyl (insbesondere Ar-CO-CH₂), wie Phenacyl (= 2-Oxo-2-phenyl-ethyl), o-, m- oder p-Methylphenacyl, o-, m- oder p-Ethylphenacyl, o-, m- oder p-Trifluormethylphenacyl, o-, m- oder p-Methoxyphenacyl, o-, m- oder p-Ethoxyphenacyl, o-, m- oder p-(Difluormethoxy)-phenacyl, o-, m- oder p-(Trifluormethoxy)-phenacyl, o-, m- oder p-Carboxyphenacyl, o-, m- oder p-Methoxycarbonylphenacyl, o-, m- oder p-Ethoxycarbonylphenacyl, o-, m- oder p-Cyanphenacyl, o-, m- oder p-Acetamidophenacyl, o-, m- oder p-Trifluoracetamidophenacyl, o-, m- oder p-Methylsulfonamidophenacyl, o-, m- oder p-Trifluormethylsulfonamidophenacyl, o-, m- oder p-(1H-5-Tetrazolyl)-phenacyl; Het²-CO-alkyl (insbesondere Het²-CO-CH₂), wie 2-Furoylmethyl, 2-Thenoylmethyl, Picolinoylmethyl, Nicotinoylmethyl, Isonicotinoylmethyl, Pyrazin-carbonylmethyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidincarbonylmethyl, 3- oder
 15 4-Pyridazincarbonylmethyl, Benzofuran-2-, -3-, -4-, -5-, -6- oder -7-carbonylmethyl, Benzothiophen-2-, -3-, -4-, -5-, -6- oder -7-carbonylmethyl, Indol-2-, -3-, -4-, -5-, -6- oder -7-carbonylmethyl; Het¹-alkyl (insbesondere Het¹-CH₂), wie 2-Oxo-3-Ar-5-oxazolidinyl-alkyl, im einzelnen z.B. 2-Oxo-3-m-tolyl-5-oxazolidinyl-methyl; Het²-alkyl (insbesondere Het²-CH₂), wie 2- oder 3-Furylmethyl, 2- oder 3-Thienylmethyl, 5-Isoxazolylmethyl, 5-Methyl-3-isoxazolylmethyl, 2-, 3- oder 4-Pyridylmethyl, Pyrazinylmethyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinylmethyl, 3- oder 4-Pyridazinylmethyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzofurylmethyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzothienylmethyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolylmethyl; Ar-alkenyl, z.B. Cinnamyl; im "alkenyl"-Teil durch COOA substituiertes Ar-alkenyl, z.B. 3-Ethoxycarbonyl-2-phenyl-2-propen-1-yl; -CH(COOA)-Ar, z.B. α-Methoxycarbonylbenzyl, α-Ethoxycarbonylbenzyl, α-Isopropoxycarbonylbenzyl; R⁶ R⁷ N-CO-alkyl (insbesondere R⁶ R⁷ N-CO-CH₂), wie Carbamoylmethyl, 2-Carbamoylmethyl, N-Methyl-carbamoylmethyl, 2-N-Methylcarbamoylmethyl, N-Ethyl-carbamoylmethyl, N-Propyl-carbamoylmethyl, N-Isopropyl-carbamoylmethyl, N-Butyl-carbamoylmethyl, N-Isobutyl-carbamoylmethyl, N-sek.-Butyl-carbamoylmethyl, N-tert.-Butyl-carbamoylmethyl, N,N-Dimethyl-carbamoylmethyl, 2-N,N-Dimethyl-carbamoylmethyl, N-Methyl-N-ethyl-carbamoylmethyl, N,N-Diethyl-carbamoylmethyl, N,N-Dipropyl-carbamoylmethyl, N,N-Diisopropyl-carbamoylmethyl, N,N-Dibutyl-carbamoylmethyl; Aziridinocarbonylmethyl, Pyrrolidinocarbonylmethyl, Piperidinocarbonylmethyl, N-Phenyl-carbamoylmethyl, 2-N-Phenyl-carbamoylmethyl, N-o-, -m- oder -p-Tolyl-carbamoylmethyl, N-o-, -m- oder -p-Trifluormethylphenyl-carbamoylmethyl, N-o-, -m- oder -p-Carboxyphenyl-carbamoylmethyl, N-o-, -m- oder -p-Ethoxycarbonylphenyl-carbamoylmethyl, N-o-, -m- oder -p-Fluorphenyl-carbamoylmethyl, N-o-, -m- oder -p-Chlorphenyl-carbamoylmethyl, N-(2,3-, N-(2,4-, N-(2,5-, N-(2,6-, N-(3,4- oder N-(3,5-Dimethylphenyl)-carbamoylmethyl, 2-N-(2,3-, 2-N-(2,4-, 2-N-(2,5-, 2-N-(2,6-, 2-N-(3,4- oder 2-N-(3,5-Dimethylphenyl)-carbamoylmethyl; N-(2-, N-(3- oder N-(4-Pyridyl)-carbamoylmethyl, 2-N-(2-Pyridyl)-carbamoylmethyl, N-(2- oder N-(3-Thienyl)-carbamoylmethyl; N-Methyl-N-phenyl-carbamoylmethyl, 2-N-Methyl-N-phenyl-carbamoylmethyl, N-Ethyl-N-phenyl-carbamoylmethyl; N-Methyl-N-benzyl-carbamoylmethyl, N-Methyl-N-(2-phenylethyl)-carbamoylmethyl, N-Methyl-N-(1,1-dimethyl-2-phenylethyl)-carbamoylmethyl, 2-N-Methyl-N-(1,1-dimethyl-2-phenylethyl)-carbamoylmethyl; O₂N-CH₂-CO-alkyl wie 3-Nitro-2-oxopropyl, 4-Nitro-3-oxopropyl; AOOC-NH-C_nH_{2n}-CO-alkyl wie 4-BOC-amino-2-oxobutyl, 5-BOC-amino-2-oxopentyl, 6-BOC-amino-2-oxohexyl; H₂N-C_nH_{2n}-CO-alkyl, z.B. 3-Amino-2-oxopropyl, 4-Amino-2-oxobutyl, 5-Amino-2-oxopentyl, 6-Amino-2-oxohexyl, 4-Amino-3-oxobutyl; Ar-SO₂-NH-CO-alkyl wie N-Phenylsulfonylcarbamoylmethyl; A-S-alkyl wie Methylthiomethyl; A-SO-alkyl, z.B. Methylsulfinylmethyl; A-SO₂-alkyl z.B. Methylsulfonylmethyl; Ar-S-alkyl, z.B. Phenylthio-methyl; Ar-SO-alkyl, z.B. Phenylsulfinyl-methyl; Ar-SO₂-alkyl z.B. Phenylsulfonyl-methyl; Hydroxy-Ar-alkyl, z.B. 2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl; R⁶ R⁷ N-CO-Ar-alkyl, z.B. α-(N,N-Dimethyl-carbamoyl)-benzyl, α-(N,N-Diethyl-carbamoyl)-benzyl, α-(Pyrrolidinocarbonyl)-benzyl.

Die Reste R⁴ und R⁵ enthalten bevorzugt 1, 2 oder 3-C-Atome und bedeuten vorzugsweise Methyl, Ethyl, Trifluormethyl, Pentafluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl oder 3,3,3-Trifluorpropyl.

Die Reste R⁶ und R⁷ stehen vorzugsweise für H oder A, R⁶ steht zusätzlich bevorzugt für Ar, Ar-C_nH_{2n} oder Het². Die Gruppe -NR⁶ R⁷ steht dementsprechend bevorzugt für NH₂, NHA, N(A)₂, NHAr, NAAr, NH-C_nH_{2n}Ar, NA-C_nH_{2n}Ar, NHHet² oder NAHet². Weitere bevorzugte Gruppen -NR⁶ R⁷ sind diejenigen, in denen R⁶ und R⁷ zusammen eine Alkylkette mit 2-5 C-Atomen bedeuten, die wie angegeben substituiert und/oder durch O oder durch -NR¹²- unterbrochen sein kann. Besonders bevorzugte Gruppen -NR⁶ R⁷ dieser Art sind z.B. Aziridino, Pyrrolidino, Piperidino, Morpholino, Piperazino, 2-Oxo-pyrrolidino, 2-Alkoxy-carbonyl-pyrrolidino (worin die Alkoxygruppe 1-4 C-Atome enthält) wie 2-Methoxycarbonyl-pyrrolidino oder 2-Ethoxycarbonyl-pyrrolidino, 2- oder 3-Alkanoylamino-pyrrolidino wie 2- oder 3-Acetamido-pyrrolidino, 2-, 3- oder insbesondere 4-Oxo-piperidino, 2-, 3- oder insbesondere 4-Ar-piperidino wie 2-, 3- oder 4-Phenyl-piperidino, 4-o-, 4-m- oder 4-p-Methoxyphenyl-piperidino, 4-o-, 4-m- oder 4-p-Nitrophenyl-piperidino, 4-o-,

4-m- oder 4-p-Chlorphenyl-piperidino, 3-Hydroxymethyl-4-p-chlorphenyl-piperidino, 2-, 3- oder 4-(2-Thienyl)-piperidino, 2-, 3- oder 4-N,N-Dimethylcarbamoyl-piperidino, 2-, 3- oder 4-N,N-Diethylcarbamoyl-piperidino, 2-, 3- oder 4-Benzoyl-piperidino, 2-, 3- oder 4-p-Methoxybenzoyl-piperidino, 4-Methylpiperazino, 4-Phenyl-piperazino, 4-o-, 4-m- oder 4-p-Methoxyphenyl-piperazino, 4-o-, 4-m- oder 4-p-Nitrophenyl-piperazino, 4-o-, 4-m- oder 4-p-Chlorphenyl-piperazino, 4-(2-Pyrimidinyl)-piperazino, 4-Methoxycarbonyl-piperazino, 4-Ethoxycarbonyl-piperazino, 4-BOC-piperazino, 4-Phenylsulfonyl-piperazino, 4-p-Tolylsulfonyl-piperazino, 4-o-, 4-m- oder 4-p-Fluorphenylsulfonyl-piperazino.

R⁹ ist vorzugsweise OH, A oder OA.

R¹⁰ ist vorzugsweise H oder A.

10 R¹¹ ist vorzugsweise H oder CH₃.

R¹² ist vorzugsweise H, A oder Ar.

R¹³ ist vorzugsweise A.

Der Rest X fehlt vorzugsweise oder bedeutet vorzugsweise -NH-CO- oder -CO-NH-.

Der Rest Y ist vorzugsweise O, aber auch S.

15 Die Verbindungen der Formel I können ein oder mehrere chirale Zentren besitzen und daher in verschiedenen - optisch-aktiven oder optisch-inaktiven - Formen vorkommen. Die Formel I umschließt alle diese Formen.

Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln Ia bis Ih ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei Formel I angegebenen Bedeutungen haben, worin jedoch:

- in Ia X fehlt;
- in Ib X -NH-CO- bedeutet;
- 25 in Ic X -CO-NH- bedeutet;
- in Id X -O-CH(COOH)- bedeutet;
- in Ie X -NH-CH(COOH)- bedeutet;
- in If X -CH = C(COOH)- bedeutet;
- in Ig X -CH = C(CN)- bedeutet;
- 30 in Ih X -CH = C(1H-5-tetrazolyl)- bedeutet.

Verbindungen der Formel Ia sind besonders bevorzugt.

Weiterhin sind bevorzugt:

35 Verbindungen der Formeln Ii sowie Iai bis Ihi, die den Verbindungen der Formeln I sowie Ia bis Ih entsprechen, worin jedoch zusätzlich Y ein O-Atom bedeutet;

Verbindungen der Formeln Ij, Iaj bis Iij sowie Iaj bis Ihj, die den Formeln I, Ia bis Ii sowie Iai bis Ihi entsprechen, worin jedoch zusätzlich R¹ A (insbesondere mit 2-4 C-Atomen) oder Cyclopropyl bedeutet;

40 Verbindungen der Formeln Ik, Iak bis Ijk, Iak bis Ijk sowie Iaj bis Ihjk, die den Formeln I, Ia bis Ij, Iai bis Iij sowie Iaj bis Ihj entsprechen, worin jedoch zusätzlich R² CN oder 1H-5-Tetrazolyl bedeutet.

Weitere bevorzugte Gruppen von Verbindungen entsprechen der Formel I sowie den anderen vorstehend genannten Formeln, worin jedoch der Rest R³ folgende Bedeutungen hat:

- (a) Ar-alkyl, bevorzugt Ar-CH₂-;
- (b) R⁵-CO-alkyl, bevorzugt R⁵-CO-CH₂-;
- 45 (c) R⁶R⁷N-CO-alkyl, bevorzugt R⁶R⁷N-CO-CH₂-;
- (d) Hydroxy-Ar-alkyl.

In einer ausgewählten Gruppe von Verbindungen der Formel I bedeuten

- R¹ Ethyl, Propyl, Butyl oder Cyclopropyl,
- R² COOH, CN oder 1H-5-Tetrazolyl,
- 50 R³ Benzyl, o-Chlorbenzyl, 2-Oxo-3,3-dimethyl-butyl, N,N-Dimethyl-carbamoylmethyl, N,N-Diethyl-carbamoylmethyl, Pyrrolidino-carbonylmethyl, 2-Hydroxy-2-phenyl-ethyl, α-Isopropoxy-carbonyl-benzyl oder α-N,N-Dimethyl-carbamoyl-benzyl und
- Y O, während
- X fehlt.

55 Eine kleine ausgewählte Gruppe bevorzugter Verbindungen entspricht der Formel I, worin

R einen 2-Butyl-4,5-dihydro-4-oxo-5-R³-1H-imidazo[4,5-d]pyridazin-3-yl-rest,

R² 1H-5-Tetrazolyl und

R³ Benzyl, α-Isopropoxycarbonylbenzyl oder N,N-Dimethyl-carbamoylmethyl bedeuten und

X fehlt.

Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart; insbesondere aber in
5 der EP-A1-O 399 731) beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.

10 Die Verbindungen der Formel I können erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel II mit Verbindungen der Formel III umsetzt. Besonders die Biphenylderivate der Formel I (worin X fehlt) sind auf diesem Wege gut erhältlich.

In den Verbindungen der Formel II bedeutet E vorzugsweise Cl, Br, I oder eine reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe wie Alkylsulfonyloxy mit 1-6 C-Atomen (bevorzugt Methylsulfonyloxy) oder
15 Arylsulfonyloxy mit 6-10 C-Atomen (bevorzugt Phenyl- oder p-Tolylsulfonyloxy).

Die Umsetzung von II mit III erfolgt zweckmäßig, indem man zunächst III durch Behandeln mit einer Base in ein Salz umwandelt, z.B. mit einem Alkalimetallalkoholat wie CH_3ONa oder K-tert.-Butylat in einem Alkohol wie Methanol oder tert.-Butanol oder mit einem Alkalimetallhydrid wie NaH oder einem Alkalimetallalkoholat in Dimethylformamid (DMF), und dieses dann in einem inerten Lösungsmittel, z.B. einem Amid
20 wie DMF, N-Methylpyrrolidon oder Dimethylacetamid oder einem Sulfoxid wie Dimethylsulfoxid (DMSO), mit II umsetzt, zweckmäßig bei Temperaturen zwischen -20 und 100° , vorzugsweise zwischen 10 und 30° . Als Basen eignen sich auch Alkalimetall-hydrogencarbonate wie NaHCO_3 oder KHCO_3 .

Die Verbindungen der Formel I sind weiterhin durch Cyclisierung von Verbindungen der Formel IV erhältlich. Diese Cyclisierung gelingt zweckmäßig durch Erhitzen mit Polyphosphorsäure, Essigsäure oder
25 Diglyme auf Temperaturen zwischen etwa 80 und 180° , vorzugsweise zwischen 120 und 160° .

Säureamide der Formel I ($X = -\text{NH}-\text{CO}-$ oder $-\text{CO}-\text{NH}-$) sind ferner erhältlich durch Umsetzung von Verbindungen der Formel V (oder ihrer reaktionsfähigen Derivate) mit Verbindungen der Formel VI (oder ihrer reaktionsfähigen Derivate).

Als reaktionsfähige Derivate der Carbonsäuren der Formeln V und VI (X^1 bzw. $X^2 = \text{COOH}$) eignen sich vorteilhaft die entsprechenden Chloride, Bromide oder Anhydride. Die Umsetzung erfolgt zweckmäßig in
30 Gegenwart eines inerten Lösungsmittel, z.B. eines halogenierten Kohlenwasserstoffs wie Dichlormethan, Chloroform, Trichlorethen oder 1,2-Dichlorethan oder eines Ethers wie Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan, bei Temperaturen zwischen 0 und 150° , vorzugsweise zwischen 20 und 80° . Setzt man Säurehalogenide um, so empfiehlt sich der Zusatz einer Base, z.B. eines tertiären Amins wie Triethylamin, Pyridin oder 4-Dimethylaminopyridin.

Die Verbindungen der Formel I können auch durch Reaktion einer Verbindung der Formel VII (entsprechend der Formel I, aber H an Stelle von R^3) mit einer Verbindung der Formel VIII erhalten werden. Man arbeitet dabei bevorzugt in einem inerten Lösungsmittel, z.B. einem Säureamid wie DMF, N-Methylpyrrolidon, 1,3-Dimethyl-2-oxo-hexahydropyrimidin oder Phosphorsäure-hexamethyl-triamid, einem
40 Alkohol wie Methanol oder tert.-Butanol, einem Ether wie THF oder einem halogenierten Kohlenwasserstoff wie Dichlormethan oder Gemischen davon als Lösungsmittel und/oder in Gegenwart eines Alkalimetallalkoholats wie Natriummethylat oder Kalium-tert.-butylat, eines Alkalimetallhydrids wie Natrium- oder Kaliumhydrid, eines Alkalimetallcarbonats wie Natrium- oder Kaliumcarbonat, eines Alkalimetallbicarbonats wie Natrium- oder Kaliumbicarbonat oder eines tertiären Amins wie Triethylamin oder Ethyldiisopropylamin bei
45 Temperaturen zwischen etwa -30 und 200 , vorzugsweise zwischen 20 und 60° .

Verbindungen der Formel I, welche die Gruppe $-\text{C}(=\text{NR}^9)-$ enthalten, können aus Carbonylverbindungen, die stattdessen die Gruppe $-\text{CO}-$ enthalten, sonst aber der Formel I entsprechen, durch Umsetzung mit einer Verbindung der Formel $\text{H}_2\text{N}-\text{R}^9$ hergestellt werden. Diese letztgenannten umfassen Ammoniak, Hydroxylamin, O-Alkyl-, O-Alkenyl-, O-Alkynyl- und O-Aryl-hydroxylamine, Cyanamid und primäre Amine der
50 Formel $\text{R}^{13}-\text{NH}_2$.

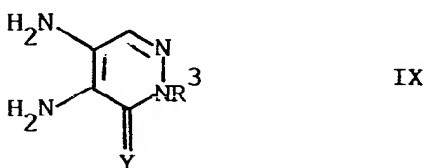
Weiterhin kann man eine Verbindung der Formel I durch Solvolyse (z.B. Hydrolyse) oder Hydrogenolyse aus einem ihrer funktionellen Derivate in Freiheit setzen.

So kann man Carbonsäuren der Formel I, worin X $-\text{O}-\text{CH}(\text{COOH})-$, $-\text{NH}-\text{CH}(\text{COOH})-$, $-\text{NA}-\text{CH}(\text{COOH})-$ oder $-\text{CH}=\text{C}(\text{COOH})-$ bedeutet, erhalten durch Verseifung entsprechender Alkylester, z.B. mit NaOH oder
55 KOH in wässriger Lösung mit oder ohne Zusatz eines inerten organischen Lösungsmittels wie Methanol, Ethanol, THF oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 0 und 100° , oder durch Hydrogenolyse entsprechender Benzylester, z.B. an Pd-Kohle bei Drucken zwischen 1 und 200 bar und bei Temperaturen zwischen 0 und 100° in einem der angegebenen inerten Lösungsmittel.

Ferner ist es möglich, nach einer der angegebenen Methoden eine Verbindung herzustellen, die der Formel I entspricht, aber an Stelle einer 5-Tetrazolylgruppe eine in 1-Stellung (oder 2-Stellung) funktionell abgewandelte (durch eine Schutzgruppe geschützte) 1H-(oder 2H)-5-Tetrazolylgruppe enthält. Als Schutzgruppe eignen sich beispielsweise: Triphenylmethyl, abspaltbar mit HCl oder Ameisensäure in einem inerten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch, z.B. Ether/ Dichlormethan/Methanol; 2-Cyanethyl, abspaltbar mit NaOH in Wasser/THF; p-Nitrobenzyl, abspaltbar mit H₂/Raney-Nickel in Ethanol (vgl. E-A2-0 291 969).

Die Ausgangsstoffe, insbesondere diejenigen der Formeln II, VI und VIII, sind teilweise bekannt. Falls sie nicht bekannt sind, können sie nach bekannten Methoden in Analogie zu bekannten Stoffen hergestellt werden. Verbindungen der Formel III (Y = O) sind z.B. erhältlich durch Reaktion von Carbonsäuren der Formel R¹-COOH mit 4,5-Diamino-2,3-dihydropyridazin-3-on in Gegenwart von DAPECI. Dabei entstehen Gemische von 4-R¹-CONH-5-amino- und 4-Amino-5-R¹-CONH-2,3-dihydropyridazin-3-onen, die mit Essigsäure zu Verbindungen entsprechend Formel III, aber R³ = H cyclisiert werden können. Diese können in 1-Stellung geschützt (blockiert) und anschließend mit Verbindungen der Formel VIII umgesetzt werden; schließlich spaltet man die Schutzgruppe ab.

Verbindungen der Formel IV sind z.B. erhältlich durch Umsetzung von Verbindungen der Formel IX



worin jedoch die eine Aminogruppe durch eine Aminoschutzgruppe (z.B. Benzyl, A-O-CO- oder Benzyloxycarbonyl) geschützt ist, mit Verbindungen der Formel II sowie nachfolgende Abspaltung der Schutzgruppe und Reaktion mit Säuren der Formel R¹-COOH oder deren funktionellen Derivaten; sie werden in der Regel nicht isoliert, sondern entstehen in situ bei der letztgenannten Umsetzung.

Verbindungen der Formel V können durch Reaktion von III mit Benzylchloriden der Formel Cl-CH₂-p-C₆H₄-X³ (worin X³ eine geschützte NH₂- oder COOH-Gruppe bedeutet) und nachfolgende Abspaltung der Schutzgruppe hergestellt werden.

Verbindungen der Formel VII sind z.B. erhältlich durch Reaktion von Verbindungen entsprechend Formel III, die jedoch an Stelle von R³ ein H-Atom tragen, mit Verbindungen der Formel II.

Es ist ferner möglich, eine Verbindung der Formel I in eine andere Verbindung der Formel I umzuwandeln, indem man einen oder mehrere der Reste R und/oder R² in andere Reste R und/oder R² umwandelt, z.B. indem man Nitrogruppen (beispielsweise durch Hydrierung an Raney-Nickel oder Pd-Kohle in einem inerten Lösungsmittel wie Methanol oder Ethanol) zu Aminogruppen reduziert und/oder freie Amino- und/oder Hydroxygruppen funktionell abwandelt und/oder funktionell abgewandelte Amino- und/oder Hydroxygruppen durch Solvolyse oder Hydrogenolyse freisetzt und/oder Nitrilgruppen zu COOH-Gruppen hydrolysiert oder mit Derivaten der Stickstoffwasserstoffsäure, z.B. Natriumazid in N-Methylpyrrolidon oder Trimethylzinnazid in Toluol, zu Tetrazolylgruppen umsetzt und/oder Thioethergruppen zu SO- oder SO₂-Gruppen oxydiert, z.B. mit H₂O₂ oder einer Persäure wie 3-Chlorperbenzoesäure.

So kann man beispielsweise freie Aminogruppen in üblicher Weise mit einem Säurechlorid oder -anhydrid acylieren oder mit einem unsubstituierten oder substituierten Alkylhalogenid alkylieren, zweckmäßig in einem inerten Lösungsmittel wie Dichlormethan oder THF und/oder in Gegenwart einer Base wie Triethylamin oder Pyridin bei Temperaturen zwischen -60 und +30 °.

Gewünschtenfalls kann in einer Verbindung der Formel I eine funktionell abgewandelte Amino- und/oder Hydroxygruppe durch Solvolyse oder Hydrogenolyse nach üblichen Methoden in Freiheit gesetzt werden. So kann z.B. eine Verbindung der Formel I, die eine NHCOR⁵- oder eine COOA-Gruppe enthält, in die entsprechende Verbindung der Formel I umgewandelt werden, die stattdessen eine NH₂- oder eine HOOC-Gruppe enthält. COOA-Gruppen können z.B. mit NaOH oder KOH in Wasser, Wasser-THF oder Wasser-Dioxan bei Temperaturen zwischen 0 und 100 ° verseift werden.

Umsetzung von Nitrilen der Formel I (z.B. solche mit R² = CN) mit Derivaten der Stickstoffwasserstoffsäure führt zu Tetrazolen der Formel I (z.B. mit R² = 1H-5-Tetrazolyl). Bevorzugt verwendet man Trialkylzinnazide wie Trimethylzinnazid in einem inerten Lösungsmittel, z.B. einem aromatischen Kohlenwasserstoff wie Toluol bei Temperaturen zwischen 20 und 150 °, vorzugsweise zwischen 80 und 140 °, oder

Natriumazid in N-Methylpyrrolidon bei Temperaturen zwischen etwa 100 und 200°. Anschließend wird die Trialkylzinn-Gruppe abgespalten, entweder durch Behandeln mit Salzsäure, z.B. in Dioxan, oder mit Alkali, z.B. in Ethanol/Wasser, oder mit Ameisensäure, z.B. in Methanol, oder durch Chromatographie an einer Kieselgel-Säule, z.B. mit Ethylacetat/Methanol).

Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äquivalenter Mengen der Base und der Säure in einem inerten Lösungsmittel wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B. Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalinmono- und disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. Pikrate, können zur Isolierung und/oder Aufreinigung der Verbindungen der Formel I verwendet werden.

Andererseits können Verbindungen der Formel I, die COOH- oder Tetrazolygruppen enthalten, mit Basen (z.B. Natrium- oder Kaliumhydroxid oder -carbonat) in die entsprechenden Metall-, insbesondere Alkalimetall- oder Erdalkalimetall-, oder in die entsprechenden Ammoniumsalze umgewandelt werden. Die Kaliumsalze der Tetrazolylderivate sind besonders bevorzugt.

Die neuen Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze können zur Herstellung pharmazeutischer Präparate verwendet werden, indem man sie zusammen mit mindestens einem Träger- oder Hilfsstoff und, falls erwünscht, zusammen mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoff(en) in eine geeignete Dosierungsform bringt. Die so erhaltenen Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin eingesetzt werden. Als Trägersubstanzen kommen organische oder anorganische Stoffe in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale oder rektale) oder parenterale Applikation oder für eine Applikation in Form eines Inhalations-Sprays eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat und andere Fettsäureglyceride, Gelatine, Sojalecithin, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Cellulose. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Dragees, Kapseln, Sirupe, Säfte oder Tropfen; von Interesse sind speziell Lacktabletten und Kapseln mit magensaftresistenten Überzügen bzw. Kapselhüllen. Zur rektalen Anwendung dienen Suppositorien, zur parenteralen Applikation Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate. Für die Applikation als Inhalations-Spray können Sprays verwendet werden, die den Wirkstoff entweder gelöst oder suspendiert in einem Treibgasgemisch enthalten. Zweckmäßig verwendet man den Wirkstoff dabei in mikronisierter Form, wobei ein oder mehrere zusätzliche physiologisch verträgliche Lösungsmittel zugegen sein können, z.B. Ethanol. Inhalationslösungen können mit Hilfe üblicher Inhalatoren verabfolgt werden. Die neuen Verbindungen können lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb- und/oder Aromastoffe enthalten. Sie können, falls erwünscht, auch einen oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine, Diuretika, Antiphlogistika.

Die erfindungsgemäßen Substanzen werden in der Regel in Analogie zu anderen bekannten, im Handel befindlichen Präparaten, insbesondere aber in Analogie zu den in der US-PS 4 880 804 beschriebenen Verbindungen verabreicht, vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 1 mg und 1 g, insbesondere zwischen 50 und 500 mg pro Dosierungseinheit. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,1 und 50 mg/kg, insbesondere 1 und 10 mg/kg Körpergewicht.

Die spezielle Dosis für jeden bestimmten Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabfolgungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale Applikation ist bevorzugt.

Vor und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, stellt, falls erforderlich, je nach Konstitution des Endprodukts auf pH-Werte zwischen 2 und 10 ein, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und/oder durch Kristallisation. FAB = massenspektroskopisch nach der "fast

atom bombardment"-Methode erhaltener Molionenpeak ($M^+ + 1$). IP = Imidazo[4,5-d]pyridazin, IPe = Imidazo[4,5-d]pyridazine.

Beispiel 1

5

- (a) Eine Lösung von 0,23 g Na in 20 ml Methanol wird innerhalb 15 Minuten zugetropft zu einer Lösung von 2,77 g 2-Butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP [erhältlich durch Kondensation von Valeriansäure mit 4,5-Diamino-2,3-dihydro-3-oxo-pyridazin in Gegenwart von DAPECI zu einem Gemisch von 2,3-Dihydro-3-oxo-4-valeramido-5-amino-pyridazin und 2,3-Dihydro-3-oxo-4-amino-5-valeramido-pyridazin, Cyclisierung des Gemischs mit Essigsäure zu 2-Butyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP, Reaktion mit Benzylbromid in Methanol in Gegenwart von CH_3ONa zu 1-Benzyl-2-butyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP, Reaktion mit N,N-Dimethyl-chloracetamid in DMF in Gegenwart von K-tert.-Butylat zu 1-Benzyl-2-butyl-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP und hydrogenolytische Abspaltung der Benzylgruppe] in 75 ml Methanol. Man rührt noch 30 Minuten bei 20°, dampft ein, löst den Rückstand in 20 ml DMF und tropft bei 0° unter Rühren eine Lösung von 3,05 g 4'-Brommethyl-biphenyl-2-carbonsäure-methylester in 10 ml DMF hinzu. Man rührt 16 Stunden bei 20°, dampft ein, arbeitet wie üblich auf, chromatographiert an Kieselgel und erhält 2-Butyl-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-6,7-dihydro-1-(2'-methoxycarbonyl-biphenyl-4-methyl)-7-oxo-1H-IP.
- (b) Ein Gemisch von 1 g des nach (a) erhaltenen Methylesters, 12 ml wässriger 2 n NaOH-Lösung und 48 ml Methanol wird 2 Std. gekocht, dann eingedampft. Man arbeitet wie üblich auf (wässrige Salzsäure bis pH 3/Dichlormethan) und erhält 2-Butyl-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-6,7-dihydro-1-(2'-carboxy-biphenyl-4-methyl)-7-oxo-1H-IP.

10

15

20

Beispiel 2

25

- Analog Beispiel 1 erhält man aus 2,77 g 2-Butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP und 2,98 g 3-p-Brommethyl-phenyl-2-phenyl-acrylnitril [F. 178°; erhältlich durch Kondensation von p-Tolylaldehyd mit Phenylacetonitril in Gegenwart von $\text{C}_2\text{H}_5\text{ONa}$ in Ethanol zu 2-Phenyl-3-p-tolyl-acrylnitril (F. 61°) und Bromierung mit N-Bromsuccinimid in Dichlormethan] das 2-Butyl-1-[p-(1-cyan-2-phenyl-vinyl)-benzyl]-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP.

30

Beispiel 3

- Ein Gemisch von 1,02 g Valeriansäure, 4,45 g 5-Amino-2,3-dihydro-3-oxo-4-(2'-(1H-5-tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl-amino)-2-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-pyridazin (erhältlich durch Reaktion von 4-Amino-5-benzyl-amino-2,3-dihydro-3-oxo-2-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-pyridazin mit 4-Brommethyl-2'-cyan-biphenyl ("IIa") zu 5-Benzylamino-4-(2'-cyan-biphenyl-4-methyl-amino)-2,3-dihydro-3-oxo-2-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-pyridazin, Reaktion mit Trimethylzinnazid zu 5-Benzylamino-2,3-dihydro-3-oxo-4-(2'-(1H-5-tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl-amino)-2-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-pyridazin und hydrogenolytische Abspaltung der Benzylgruppe) und 50 g Polyphosphorsäure wird 5 Stunden auf 140° erhitzt. Als Zwischenprodukte entstehen in situ 5-Amino-2,3-dihydro-3-oxo-4-(N-(2'-(1H-5-tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl-N-valeryl-amino)-2-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-pyridazin und 2,3-Dihydro-3-oxo-4-(2'-(1H-5-tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl-amino)-2-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-5-valeryl-amino-pyridazin. Man kühlt ab, gießt auf Eis, macht mit Natronlauge alkalisch, arbeitet wie üblich auf und erhält 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP; K-Salz, F. 60°.

35

40

45

Beispiel 4

- Ein Gemisch von 1,1 g 1-p-Aminobenzyl-2-butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP (erhältlich durch Reaktion von 2-Butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP mit p-Nitrobenzylbromid zu 1-p-Nitrobenzyl-2-butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP und anschließende Hydrierung), 0,6 g Phthalsäureanhydrid und 40 ml CHCl_3 wird 16 Stunden bei 20° gerührt. Das ausgefallene 1-(4-(o-Carboxybenzamido)-benzyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP wird abfiltriert.

55

Beispiel 5

Ein Gemisch von 3,82 g 1-p-Aminobenzyl-2-butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP, 3 ml Triethylamin, 0,5 g 4-Dimethylaminopyridin und 120 ml Dichlormethan wird auf 5° gekühlt und tropfenweise mit einer Lösung von 2,88 g o-Trifluormethansulfonamidobenzoylchlorid in 20 ml Dichlormethan versetzt. Man rührt noch 16 Stunden bei 20°, dampft ein, arbeitet wie üblich auf und erhält 1-(4-(o-Trifluormethansulfonamido-benzamido)-benzyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP.

Beispiel 6

Ein Gemisch von 4,11 g 1-p-Carboxybenzyl-2-butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP, 12 g Thionylchlorid und 35 ml CHCl₃ wird 6 Stunden gekocht und eingedampft. Das erhaltene rohe Säurechlorid wird durch mehrfaches Lösen in Toluol und Eindampfen von Thionylchlorid-Resten befreit und in 80 ml THF gelöst. Man tropft diese Lösung zu einer Lösung von 1,7 g Anthranilsäure und 0,8 g NaOH in 100 ml Wasser, rührt 24 Stunden und säuert mit Salzsäure bis pH 5 an. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 2-Butyl-1-(p-(2-carboxyanilino-carbonyl)-benzyl)-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP.

Beispiel 7

(a) Eine Lösung von 3,1 g 1-(2'-Cyan-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-7-oxo-3H-IP (FAB 384; Rf 0,63 (Ethylacetat); erhältlich aus 2-Butyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP mit IIa in DMF in Gegenwart von K₂CO₃) in 35 ml DMF wird unter Rühren bei 20° mit 1,25 g K-tert.-Butylat versetzt. Nach 45 Minuten Rühren wird eine Lösung von 2,54 g N,N-Dimethyl-chloracetamid in 25 ml DMF zugetropft. Man rührt noch 16 Stunden bei 20°, arbeitet wie üblich auf und erhält 1-(2'-cyan-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP, FAB 469; Rf 0,15 (Petrolether/Ethylacetat 3:7).

Analog erhält man die folgenden 1-(2'-Cyan-biphenyl-4-methyl)-6,7-dihydro-6-R³-7-oxo-1H-IPe:

mit Chloracetonitril:	-6-cyanmethyl-
mit 3-Brompropionitril:	-6-(2-cyanethyl)-
mit 4-Brombutyronitril:	-6-(3-cyanpropyl)-
mit Bromessigsäuremethylester:	-6-methoxycarbonylmethyl)-

	mit 3-Brompropionsäureethylester:	-6-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-
	mit Benzylbromid:	-6-benzyl-, FAB 474; Rf 0,51 (Petrolether/Ethylacetat 1:1)
5	mit 2-Phenylethylbromid:	-6-(2-phenylethyl)-
	mit o-Fluorbenzylbromid:	-6-(o-fluorbenzyl)-
	mit m-Fluorbenzylbromid:	-6-(m-fluorbenzyl)-
10	mit p-Fluorbenzylbromid:	-6-(p-fluorbenzyl)-
	mit o-Chlorbenzylbromid:	-6-(o-chlorbenzyl)-
	mit m-Chlorbenzylbromid:	-6-(m-chlorbenzyl)-
15	mit p-Chlorbenzylbromid:	-6-(p-chlorbenzyl)-
	mit o-Brombenzylbromid:	-6-(o-brombenzyl)-
	mit m-Brombenzylbromid:	-6-(m-brombenzyl)-
20	mit p-Brombenzylbromid:	-6-(p-brombenzyl)-
	mit p-Methylbenzylbromid:	-6-(p-methylbenzyl)-
	mit o-Trifluormethylbenzylbromid:	-6-(o-trifluormethylbenzyl)-
	mit m-Trifluormethylbenzylbromid:	-6-(m-trifluormethylbenzyl)-
25	mit p-Trifluormethylbenzylbromid:	-6-(p-trifluormethylbenzyl)-
	mit o-Methoxycarbonylbenzylbromid:	-6-(o-methoxycarbonylbenzyl)-
	mit m-Methoxycarbonylbenzylbromid:	-6-(m-methoxycarbonylbenzyl)-
30	mit p-Methoxycarbonylbenzylbromid:	-6-(p-methoxycarbonylbenzyl)-
	mit o-Cyanbenzylbromid:	-6-(o-cyanbenzyl)-
	mit m-Cyanbenzylbromid:	-6-(m-cyanbenzyl)-
35	mit p-Cyanbenzylbromid:	-6-(p-cyanbenzyl)-
	mit o-Nitrobenzylchlorid:	-6-(o-nitrobenzyl)-
	mit m-Nitrobenzylchlorid:	-6-(m-nitrobenzyl)-
	mit p-Nitrobenzylchlorid:	-6-(p-nitrobenzyl)-
40	mit o-Trifluoracetamidobenzylbromid:	-6-(o-trifluoracetamido-benzyl)-
	mit m-Trifluoracetamidobenzylbromid:	-6-(m-trifluoracetamido-benzyl)-
	mit p-Trifluoracetamidobenzylbromid:	-6-(p-trifluoracetamido-benzyl)-
45	mit o-Trifluormethylsulfonamidobenzyl- bromid:	-6-(o-trifluormethylsulfonamido- benzyl)-

50

55

5	mit m-Trifluormethylsulfonamido- benzylbromid:	-6-(m-trifluormethylsulfonamido- benzyl)-
10	mit p-Trifluormethylsulfonamido- benzylbromid:	-6-(p-trifluormethylsulfonamido- benzyl)-
15	mit 2-Hydroxy-2-phenyl-ethylbromid (oder mit Phenylloxiran):	-6-(2-hydroxy-2-phenyl-ethyl)-
	mit 2-Furylmethylchlorid:	-6-(2-furylmethyl)-
	mit 5-Isoxazolyl-methylbromid:	-6-(5-isoxazolylmethyl)-
20	mit 5-Methyl-3-isoxazolyl-methyl- bromid:	-6-(5-methyl-3-isoxazolyl-methyl)-
	mit 2-Pyridylmethylchlorid:	-6-(2-pyridylmethyl)-
	mit 3-Pyridylmethylchlorid:	-6-(3-pyridylmethyl)-
25	mit 4-Pyridylmethylchlorid:	-6-(4-pyridylmethyl)-
	mit 2-(2-Furyl)-2-oxo-ethylbromid:	-6-(2-furoylmethyl)-
	mit 2-(2-Thienyl)-2-oxo-ethyl-bromid:	-6-(2-thenoylmethyl)-
30	mit Brom- oder Chloraceton:	-6-(2-oxopropyl)-
	mit Phenacylchlorid oder -bromid:	-6-phenacyl-
	mit o-Methoxy-phenacylchlorid:	-6-o-methoxy-phenacyl-
	mit 1-Brom-2-butanon:	-6-(2-oxobutyl)-
35	mit 1-Brom-3-methyl-2-butanon:	-6-(2-oxo-3-methyl-butyl)-
	mit 1-Brom-3,3-dimethyl-2-butanon:	-6-(2-oxo-3,3-dimethyl-butyl)-
	mit o-Nitro-phenacylchlorid:	-6-o-nitro-phenacyl-
40	mit m-Nitro-phenacylchlorid:	-6-m-nitro-phenacyl-
	mit p-Nitro-phenacylchlorid:	-6-p-nitro-phenacyl-
	mit 1-Brom-3,3,3-trifluoraceton:	-6-(2-oxo-3,3,3-trifluor-propyl)-
45	mit 1-Brom-3,3,4,4,4-penta-fluor- 2-butanon:	-6-(2-oxo-3,3,4,4,4-pentafluor- butyl)-

50

55

	mit 2-(3-Pyridyl)-2-oxo-ethyl-chlorid:	-6-nicotinoyl-methyl-
	mit p-Difluormethoxy-phenacyl-chlorid:	-6-p-difluormethoxy-phenacyl-
5	mit p-Trifluormethoxy-phenacyl-chlorid:	-6-p-trifluormethoxy-phenacyl-
	mit p-Cyan-phenacylchlorid:	-6-p-cyan-phenacyl-
	mit 2-(2-Benzofuryl)-2-oxo-ethylbromid:	-6-(2-(2-benzofuryl)-2-oxo-ethyl)-.
10	mit Cinnamylbromid:	-6-cinnamyl-[=6-(3-phenyl-2-propen-1-yl)-]
	mit 3-Ethoxycarbonyl-2-phenyl-2-propen-1-ylbromid (=β-Brommethyl-	
15	zimtsäureethylester):	-6-(3-ethoxycarbonyl-2-phenyl-2-propen-1-yl)-
	mit α-Brom-phenylethylsäure-	
20	methylester:	-6-(α-methoxycarbonyl-benzyl)-
	mit α-Brom-phenylethylsäure-	
	isopropylester:	-6-(α-isopropoxycarbonyl-benzyl)-,
25		FAB 560; Rf 0,63
		Petrolether/Ethylacetat 1:1)
	mit 2-Methoxyimino-3,3-dimethyl-	
30	butylbromid:	-6-(2-methoxyimino-3,3-dimethylbutyl)-
	mit 2-Oxo-3-m-tolyl-5-oxazolidinyl-methylbromid:	
35	-6-(2-oxo-3-m-tolyl-5-oxazolidinyl-methyl)-	
	mit Bromacetamid:	-6-carbamoylmethyl-
	mit N-Methyl-chloracetamid:	-6-(N-methyl-carbamoylmethyl)-
40	mit N-Ethyl-chloracetamid:	-6-(N-ethyl-carbamoylmethyl)-
	mit N-tert. Butyl-chloracetamid:	-6-(N-tert.-butyl-carbamoylmethyl)-
	mit N,N-Diethyl-chloracetamid:	-6-(N,N-diethyl-carbamoylmethyl)-
45	mit N,N-Diisobutyl-chloracetamid:	-6-(N,N-diisobutyl-carbamoylmethyl)-
	mit N-Phenyl-chloracetamid:	-6-(N-phenyl-carbamoylmethyl)-
50	mit N-o-Tolyl-chloracetamid:	-6-(N-o-tolyl-carbamoylmethyl)-
	mit N-o-Trifluormethylphenyl-chloracetamid:	-6-(N-o-trifluormethylphenyl-carbamoylmethyl)-
	mit N-o-Ethoxycarbonylphenyl-chloracetamid:	-6-(N-o-ethoxycarbonylphenyl-carbamoylmethyl)-
55	mit N-o-Chlorphenyl-chloracetamid:	-6-(N-o-chlorphenyl-carbamoylmethyl)-
	mit N-(2,6-Dimethylphenyl)-chloracetamid:	

- 6-(N-(2,6-dimethylphenyl)-carbamoylmethyl)-
- mit N-(2-Pyridyl)-chloracetamid:
- 6-(N-(2-pyridyl)-carbamoylmethyl)-
- mit N-Methyl-N-phenyl-chloracetamid:
- 5 -6-(N-methyl-N-phenyl-carbamoylmethyl)-
- mit N-Methyl-N-(1,1-dimethyl-2-phenylethyl)-chloracetamid:
- 6-(N-methyl-N-(1,1-dimethyl-2-phenylethyl)-carbamoylmethyl)-
- mit N,N-Diphenyl-chloracetamid:
- 6-(N,N-diphenyl-carbamoylmethyl)-
- 10 mit α -(N,N-Diethyl-carbamoyl)-benzylbromid:
- 6-(α -N,N-diethyl-carbamoyl-benzyl)-
- mit 3-Chlorpropionamid:
- 6-(2-carbamoylethyl)-
- mit 3-Chlor-N,N-dimethyl-propionamid:
- 15 -6-(2-N,N-dimethyl-carbamoylethyl)-
- mit 3-Chlor-N-phenyl-propionamid:
- 6-(2-N-phenyl-carbamoylethyl)-
- mit 3-Chlor-N-(2,6-dimethylphenyl)-propionamid:
- 6-(2-N-(2,6-dimethylphenyl)-carbamoylethyl)-
- 20 mit 1-Chlor-3-nitro-aceton:
- 6-(3-nitro-2-oxo-propyl)-
- mit 6-BOC-amino-1-chlor-2-hexanon:
- 6-(6-BOC-amino-2-oxo-hexyl)-
- mit Chloressigsäure-N-ethoxycarbonylmethyl-N-methyl-amid:
- 25 -6-(N-ethoxycarbonylmethyl-N-methyl-carbamoylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-N-(methylsulfonyl)-amid:
- 6-(N-methylsulfonyl-carbamoyl-methyl)-
- mit Chloressigsäure-N-(phenylsulfonyl)-amid:
- 6-(N-phenylsulfonyl-carbamoyl-methyl)-
- 30 mit Chloressigsäure-aziridid:
- 6-aziridinocarbonylmethyl-
- mit Chloressigsäure-pyrrolidid:
- 6-pyrrolidinocarbonylmethyl-
- mit Chloressigsäure-piperidid:
- 35 -6-piperidinocarbonylmethyl-
- mit Chloressigsäure-(2-oxo-pyrrolidid):
- 6-(2-oxopyrrolidinocarbonylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-(2-oxo-piperidid):
- 6-(2-oxopiperidinocarbonylmethyl)-
- 40 mit Chloressigsäure-(4-oxo-piperidid):
- 6-(4-oxopiperidinocarbonylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-(4-o-methoxyphenyl-piperidid):
- 6-(4-o-methoxyphenyl-piperidinocarbonylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-(4-(2-thienyl)-piperidid):
- 45 -6-(4-(2-thienyl)-piperidinocarbonylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-(4-p-methoxybenzoyl-piperidid):
- 6-(4-p-methoxybenzoyl-piperidinocarbonylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-(2-ethoxycarbonyl-pyrrolidid):
- 6-(2-ethoxycarbonyl-pyrrolidinocarbonylmethyl)-
- 50 mit Chloressigsäure-(3-ethoxycarbonyl-piperidid):
- 6-(3-ethoxycarbonyl-piperidinocarbonylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-(3-hydroxymethyl-4-p-chlorphenyl-piperidid):
- 6-(3-hydroxymethyl-4-p-chlorphenyl-piperidinocarbonylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-(3-N,N-diethylcarbamoyl-piperidid):
- 55 -6-(3-N,N-diethylcarbamoyl-piperidinocarbonylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-(3-acetamido-pyrrolidid):
- 6-(3-acetamido-pyrrolidinocarbonylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-morpholid:

- 6-morpholinocarbonylmethyl-
- mit Chloressigsäure-(3-oxo-piperazid):
- 6-(3-oxo-piperazinocarbonylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-(4-methylpiperazid):
- 5 -6-(4-methylpiperazinocarbonylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-(4-o-methoxyphenyl-piperazid):
- 6-(4-o-methoxyphenyl-piperazinocarbonylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-(4-o-nitrophenyl-piperazid):
- 6-(4-o-nitrophenyl-piperazinocarbonylmethyl)-
- 10 mit Chloressigsäure-(3-ethoxycarbonyl-piperazid):
- 6-(3-ethoxycarbonyl-piperazinocarbonylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-(4-BOC-piperazid):
- 6-(4-BOC-piperazinocarbonylmethyl)-
- mit Chloressigsäure-[4-(2-pyrimidinyl)-piperazid]:
- 15 -6-[4-(2-pyrimidinyl)-piperazinocarbonylmethyl]-
- mit Chloressigsäure-(4-p-fluorphenylsulfonyl-piperazid):
- 6-(4-p-fluorphenylsulfonyl-piperazinocarbonylmethyl)-
- mit Methylthiomethylchlorid:
- 6-methylthiomethyl-
- 20 mit Methylsulfinylmethylchlorid:
- 6-methylsulfinylmethyl-
- mit Methylsulfonylmethylchlorid:
- 6-methylsulfonylmethyl-
- mit Phenylthiomethylchlorid:
- 25 -6-phenylthiomethyl-
- mit Phenylsulfinylmethylchlorid:
- 6-phenylsulfinylmethyl-
- mit Phenylsulfonylmethylbromid:
- 6-phenylsulfonylmethyl-
- 30 mit 2-Thienyl-thiomethylchlorid:
- 6-(2-thienylthiomethyl)-
- mit 2-Pyridylaminosulfonylmethylchlorid:
- 6-(2-pyridylaminosulfonylmethyl)-
- mit Methoxysulfonylmethylchlorid:
- 35 -6-methoxysulfonylmethyl-
- (b) Ein Gemisch von 3,96 g der nach (a) erhaltenen Verbindung, 20,6 g Trimethylzinnazid und 200 ml Toluol wird 24 Stunden gekocht und dann eingedampft. Man nimmt den Rückstand in 100 ml methanolischer HCl auf, rührt 2 Stunden bei 20 ° und arbeitet wie üblich auf (gesättigte NaCl-Lösung/Dichlormethan). Chromatographie (Petrolether/Ethylacetat 3:7) liefert 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-bi-
- 40 phenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethyl-carbamoyl-methyl)-7-oxo-3H-IP, FAB 512, Rf 0,24 (Ethylacetat/Ethanol 8:2). K-Salz, F. > 300 °.
- Analog erhält man aus den unter (a) angegebenen 2'-Cyanbiphenyl-Verbindungen die nachstehenden 1-[2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl]-2-butyl-6,7-dihydro-6-R³-7-oxo-1H-IPe:
- 6-(1H-5-tetrazolyl)-methyl-
- 45 -6-(2-(1H-5-tetrazolyl)-ethyl)-
- 6-(3-(1H-5-tetrazolyl)-propyl)-
- 6-methoxycarbonylmethyl-
- 6-(2-ethoxycarbonyl-ethyl)-
- 6-benzyl-, F. 93 °; FAB 517; Rf 0,16 (Petrolether/Ethylacetat 3:7); K-Salz, F. 210 °
- 50 -6-(2-phenylethyl)-
- 6-(o-fluorbenzyl)-
- 6-(m-fluorbenzyl)-
- 6-(p-fluorbenzyl)-
- 6-(o-chlorbenzyl)-
- 55 -6-(m-chlorbenzyl)-
- 6-(p-chlorbenzyl)-
- 6-(o-brombenzyl)-
- 6-(m-brombenzyl)-

- 6-(p-brombenzyl)-
- 6-(p-methylbenzyl)-
- 6-(o-trifluormethyl-benzyl)-
- 6-(m-trifluormethyl-benzyl)-
- 5 -6-(p-trifluormethyl-benzyl)-
- 6-(o-methoxycarbonyl-benzyl)-
- 6-(m-methoxycarbonyl-benzyl)-
- 6-(p-methoxycarbonyl-benzyl)-
- 6-[o-(1 H-5-tetrazolyl)-benzyl]-
- 10 -6-[m-(1 H-5-tetrazolyl)-benzyl]-
- 6-[p-(1 H-5-tetrazolyl)-benzyl]-
- 6-(o-nitrobenzyl)-
- 6-(m-nitrobenzyl)-
- 6-(p-nitrobenzyl)-
- 15 -6-(o-trifluoracetamido-benzyl)-
- 6-(m-trifluoracetamido-benzyl)-
- 6-(p-trifluoracetamido-benzyl)-
- 6-(o-trifluormethylsulfonamido-benzyl)-
- 6-(m-trifluormethylsulfonamido-benzyl)-
- 20 -6-(p-trifluormethylsulfonamido-benzyl).
- 6-(2-hydroxy-2-phenyl-ethyl)-
- 6-(2-furylmethyl)-
- 6-(5-isoxazolyl-methyl)-
- 6-(5-methyl-3-isoxazolyl-methyl)-
- 25 -6-(2-pyridylmethyl)-
- 6-(3-pyridylmethyl)-
- 6-(4-pyridylmethyl)-
- 6-(2-furoylmethyl)-
- 6-(2-thenoylmethyl)-
- 30 -6-(2-oxopropyl)-
- 6-phenacyl-
- 6-o-methoxy-phenacyl-
- 6-(2-oxobutyl)-
- 6-(2-oxo-3-methyl-butyl)-
- 35 -6-(2-oxo-3,3-dimethyl-butyl)-
- 6-o-nitro-phenacyl-
- 6-m-nitro-phenacyl-
- 6-p-nitro-phenacyl-
- 6-(2-oxo-3,3,3-trifluor-propyl)-
- 40 -6-(3,3,4,4,4-pentafluor-butyl)-
- 6-nicotinoyl-methyl-
- 6-p-difluormethoxy-phenacyl-
- 6-p-trifluormethoxy-phenacyl-
- 6-p-cyan-phenacyl-
- 45 -6-(2-(2-benzofuryl)-2-oxo-ethyl)-
- 6-cinnamyl-
- 6-(3-ethoxycarbonyl-2-phenyl-2-propen-1-yl)-
- 6-(α -methoxycarbonyl-benzyl)-
- 6-(α -isopropoxycarbonyl-benzyl)-, F. 95 °
- 50 -6-(2-methoxyimino-3,3-dimethyl-butyl)-
- 6-(2-oxo-3-m-tolyl-5-oxazolidinyl-methyl)-
- 6-carbamoylmethyl-
- 6-(N-methyl-carbamoylmethyl)-
- 6-(N-ethyl-carbamoylmethyl)-
- 55 -6-(N-tert.-butyl-carbamoylmethyl)-
- 6-(N,N-diethyl-carbamoylmethyl)-
- 6-(N,N-diisobutyl-carbamoylmethyl)-
- 6-(N-phenyl-carbamoylmethyl)-

- 6-(N-o-tolyl-carbamoylmethyl)-
- 6-(N-o-trifluormethylphenyl-carbamoylmethyl)-
- 6-(N-o-ethoxycarbonylphenyl-carbamoylmethyl)-
- 6-(N-o-chlorophenyl-carbamoylmethyl)-
- 5 -6-[N-(2,6-dimethylphenyl)-carbamoylmethyl]-,
- 6-[N-(2-pyridyl)-carbamoylmethyl]-
- 6-(N-methyl-N-phenyl-carbamoylmethyl)-
- 6-[N-methyl-N-(1,1-dimethyl-2-phenylethyl)-carbamoylmethyl]-
- 6-(N,N-diphenyl-carbamoylmethyl)-
- 10 -6-(α -N,N-diethyl-carbamoyl-benzyl)-
- 6-(2-carbamoylethyl)-
- 6-(2-N,N-dimethyl-carbamoylethyl)-
- 6-(2-N-phenyl-carbamoylethyl)-
- 6-(2-N-(2,6-dimethylphenyl)-carbamoylethyl)-
- 15 -6-(3-nitro-2-oxo-propyl)-
- 6-(6-BOC-amino-2-oxo-hexyl)-
- 6-(N-ethoxycarbonylmethyl-N-methyl-carbamoylmethyl)-
- 6-(N-methylsulfonyl-carbamoylmethyl)-
- 6-(N-phenylsulfonyl-carbamoylmethyl)-
- 20 -6-aziridinocarbonylmethyl-
- 6-pyrrolidinocarbonylmethyl-
- 6-piperidinocarbonylmethyl-
- 6-(2-oxopyrrolidinocarbonylmethyl)-
- 6-(2-oxopiperidinocarbonylmethyl)-
- 25 -6-(4-oxopiperidinocarbonylmethyl)-
- 6-(4-o-methoxyphenyl-piperidinocarbonylmethyl)-
- 6-(4-(2-thienyl)-piperidinocarbonylmethyl)-
- 6-(4-p-methoxybenzoyl-piperidinocarbonylmethyl)-
- 6-(2-ethoxycarbonyl-pyrrolidinocarbonylmethyl)-
- 30 -6-(3-ethoxycarbonyl-piperidinocarbonylmethyl)-
- 6-(3-hydroxymethyl-4-p-chlorophenyl-piperidinocarbonylmethyl)-
- 6-(3-N,N-diethylcarbamoyl-piperidinocarbonylmethyl)-
- 6-(3-acetamido-pyrrolidinocarbonylmethyl)-
- 6-morpholinocarbonylmethyl-
- 35 -6-(3-oxo-piperazinocarbonylmethyl)-
- 6-(4-methylpiperazinocarbonylmethyl)-
- 6-(4-o-methoxyphenyl-piperazinocarbonylmethyl)-
- 6-(4-o-nitrophenyl-piperazinocarbonylmethyl)-
- 6-(3-ethoxycarbonyl-piperazinocarbonylmethyl)-
- 40 -6-(4-BOC-piperazinocarbonylmethyl)-
- 6-(4-(2-pyrimidinyl)-piperazinocarbonylmethyl)-
- 6-(4-p-fluorphenylsulfonyl-piperazinocarbonylmethyl)-
- 6-methylthiomethyl-
- 6-methylsulfinylmethyl-
- 45 -6-methylsulfonylmethyl-
- 6-phenylthiomethyl-
- 6-phenylsulfinylmethyl-
- 6-phenylsulfonylmethyl-
- 6-(2-thienyl)-thiomethyl-
- 50 -6-(2-pyridylaminosulfonylmethyl)-
- 6-methoxysulfonylmethyl-.

Beispiel 8

- 55 (a) Analog Beispiel 7(a) erhält man aus 1-(2'-Cyanbiphenyl-4-methyl)-2-ethyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP (erhältlich aus 2-Ethyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP mit IIa) und den entsprechenden in Beispiel 7(a) angegebenen Verbindungen der Formel R³-Br oder R³-Cl die nachstehenden 1-(2'-Cyan-biphenyl-4-methyl)-2-ethyl-6,7-dihydro-6-R³-7-oxo-1H-IPe:

-6-benzyl-
 -6-o-chlorbenzyl-
 -6-(2-oxo-3,3-dimethyl-butyl)-
 -6-(N,N-dimethyl-carbamoylmethyl)-
 -6-(N,N-diethyl-carbamoylmethyl)-
 -6-(pyrrolidinocarbonylmethyl)-
 -6-(α -N,N-diethyl-carbamoyl-benzyl)-
 -6-(2-hydroxy-2-phenyl-ethyl)-.

(b) Analog Beispiel 7(b) erhält man aus den vorstehend unter (a) angegebenen 2'-Cyan-biphenyl-Verbindungen die nachstehenden 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-ethyl-6,7-dihydro-6-R³-7-oxo-1H-IPe:

-6-benzyl-
 -6-o-chlorbenzyl-
 -6-(2-oxo-3,3-dimethyl-butyl)-
 -6-(N,N-dimethyl-carbamoylmethyl)-
 -6-(N,N-diethyl-carbamoylmethyl)-
 -6-(pyrrolidinocarbonylmethyl)-
 -6-(α -N,N-diethyl-carbamoyl-benzyl)-
 -6-(2-hydroxy-2-phenyl-ethyl)-.

Beispiel 9

(a) Analog Beispiel 7(a) erhält man aus 1-(2'-Cyan-biphenyl-4-methyl)-2-propyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP (erhältlich aus 2-Propyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP mit IIa) und den entsprechenden in Beispiel 7(a) angegebenen Verbindungen der Formel R³-Br oder R³-Cl die nachstehenden 1-(2'-Cyan-biphenyl-4-methyl)-2-propyl-6,7-dihydro-6-R³-7-oxo-1H-IPe:

-6-benzyl-
 -6-o-chlorbenzyl-
 -6-(2-oxo-3,3-dimethyl-butyl)-
 -6-(N,N-dimethyl-carbamoylmethyl)-
 -6-(N,N-diethyl-carbamoylmethyl)-
 -6-(pyrrolidinocarbonylmethyl)-
 -6-(α -N,N-diethyl-carbamoyl-benzyl)-
 -6-(2-hydroxy-2-phenyl-ethyl)-.

(b) Analog Beispiel 7(b) erhält man aus den vorstehend unter (a) angegebenen 2'-Cyan-biphenyl-Verbindungen die nachstehenden 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-propyl-6,7-dihydro-6-R³-7-oxo-1H-IPe:

-6-benzyl-
 -6-o-chlorbenzyl-
 -6-(2-oxo-3,3-dimethyl-butyl)-
 -6-(N,N-dimethyl-carbamoylmethyl)-
 -6-(N,N-diethyl-carbamoylmethyl)-
 -6-(pyrrolidinocarbonylmethyl)-
 -6-(α -N,N-diethyl-carbamoyl-benzyl)-
 -6-(2-hydroxy-2-phenyl-ethyl)-.

Beispiel 10

(a) Analog Beispiel 7(a) erhält man aus 1-(2'-Cyan-biphenyl-4-methyl)-2-cyclopropyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP (erhältlich aus 2-Cyclopropyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP mit IIa) und den entsprechenden in Beispiel 7(a) angegebenen Verbindungen der Formel R³-Br oder R³-Cl die nachstehenden 1-(2'-Cyan-biphenyl-4-methyl)-2-cyclopropyl-6,7-dihydro-6-R³-7-oxo-1H-IPe:

-6-benzyl-
 -6-o-chlorbenzyl-
 -6-(2-oxo-3,3-dimethyl-butyl)-
 -6-(N,N-dimethyl-carbamoylmethyl)-
 -6-(N,N-diethyl-carbamoylmethyl)-
 -6-(pyrrolidinocarbonylmethyl)-

-6-(α -N,N-diethyl-carbamoyl-benzyl)-

-6-(2-hydroxy-2-phenyl-ethyl)-.

(b) Analog Beispiel 7(b) erhält man aus den vorstehend unter (a) angegebenen 2'-Cyan-biphenylyl-Verbindungen die nachstehenden 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenylyl-4-methyl)-2-cyclopropyl-6,7-dihydro-

6-R³-7-oxo-1H-IPe:

-6-benzyl-

-6-o-chlorbenzyl-

-6-(2-oxo-3,3-dimethyl-butyl)-

-6-(N,N-dimethyl-carbamoylmethyl)-

-6-(N,N-diethyl-carbamoylmethyl)-

-6-(pyrrolidinocarbonylmethyl)-

-6-(α -N,N-diethyl-carbamoyl-benzyl)-

-6-(2-hydroxy-2-phenyl-ethyl)-.

Beispiel 11

(a) Analog Beispiel 7(a) erhält man aus 1-(2'-(2-Triphenylmethyl-2H-5-tetrazolyl)-biphenylyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP mit N,N-Dimethylchloracetamid das 1-(2'-(2-Triphenylmethyl-2H-5-tetrazolyl)-biphenylyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP.

Analog erhält man mit den in Beispiel 7(a) angegebenen Verbindungen der Formel E-R³ die entsprechenden, z.B. die nachstehenden 1-(2'-(2-Triphenylmethyl-2H-5-tetrazolyl)-biphenylyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-R³-7-oxo-1H-IPe:

-6-benzyl-

-6-o-chlorbenzyl-

-6-(2-oxo-3,3-dimethyl-butyl)-

-6-(N,N-dimethyl-carbamoylmethyl)-

-6-(N,N-diethyl-carbamoylmethyl)-

-6-(pyrrolidinocarbonylmethyl)-

-6-(α -N,N-diethyl-carbamoyl-benzyl)-

-6-(2-hydroxy-2-phenyl-ethyl)-.

(b) Das nach (a) erhaltene Produkt (1 g) wird in 60 ml 4n HCl in Dioxan gelöst und 16 Stunden bei 20 ° gerührt. Man dampft ein, arbeitet wie üblich auf und erhält 1-(2'-(1H-5-tetrazolyl)-biphenylyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP, K-Salz, F. 60 °.

Analog erhält man aus den entsprechenden (z.B. aus den unter (a) angegebenen) 2-Triphenylmethyl-2H-5-tetrazolyl-Verbindungen die in den Beispielen 7(b), 8(b), 9(b) und 10(b) angegebenen 1H-5-Tetrazolyl-Verbindungen.

Beispiel 12

Analog Beispiel 7(a) erhält man aus 1-(p-2-Cyan-2-phenyl-vinyl-benzyl)-2-butyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP (erhältlich aus 2-Butyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP und 3-p-Brommethylphenyl-2-phenyl-acrylnitril) mit N,N-Dimethylchloracetamid das 1-(p-2-Cyan-2-phenyl-vinyl-benzyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(N,N-dimethylcarbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP.

Beispiel 13

Zu einer Lösung von 0,44 g 1-(2'-Cyan-biphenylyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP-6-essigsäure ("B"; erhältlich durch Reaktion von -(2'-Cyanbiphenylyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP mit Bromessigsäureethylester zum 6-Ethoxycarbonylmethyl-derivat und anschließende Verseifung] in 14 ml THF gibt man 210 mg DCCI, rührt 10 Min. bei 20 °, setzt 72 mg Pyrrolidin zu und rührt weitere 18 Std. bei 20 °. Man filtriert, arbeitet das Filtrat wie üblich auf, chromatographiert das Rohprodukt an Kieselgel (Ethylacetat/Methanol 80:20) und erhält 1-(2'-Cyan-biphenylyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-pyrrolidinocarbonylmethyl-7-oxo-1H-IP.

Beispiel 14

Zu einer Lösung von 4,4 g "B" und 2,44 g 1-p-Fluorphenylsulfonyl-piperazin in 90 ml DMF gibt man nacheinander 1,94 g DAPECI, 1,36 g 1-Hydroxy-benzotriazol und 1,1 ml N-Methylmorpholin, rührt das

Gemisch 5 Std. bei 20°, fällt mit Wasser das Produkt aus, filtriert ab, wäscht mit Wasser, trocknet und erhält 1-(2'-Cyan-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(4-p-fluorphenylsulfonyl-piperazino-carbonylmethyl)-7-oxo-1H-IP.

5 Beispiel 15

Eine Lösung von 4,4 g "B" in 20 ml THF wird unter Rühren zu einer Lösung von 1,6 g 1,1'-Carbonyldiimidazol in 20 ml THF zugetropft und anschließend 30 Min. erhitzt. Nach dem Abkühlen gibt man 1,6 g Benzolsulfonamid hinzu, rührt 10 Min., tropft eine Lösung von 1,48 g 1,8-Diazabicyclo[5,4,0]undec-7-en in 10 ml THF hinzu, rührt 18 Std. bei 20°, arbeitet wie üblich auf (1n Salzsäure/Dichlormethan) und erhält 2-Butyl-1-(2'-cyan-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(N-phenylsulfonyl-carbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP.

Beispiel 16

Analog Beispiel 13 erhält man aus 1-(2'-Cyan-biphenyl-4-methyl)-2-ethyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP-6-essigsäure (erhältlich durch Reaktion von 1-(2'-Cyan-biphenyl-4-methyl)-2-ethyl-6,7-dihydro-7-oxo-1H-IP mit Bromessigsäureethylester zu 1-(2'-Cyan-biphenyl-4-methyl)-2-ethyl-6,7-dihydro-6-ethoxycarbonylmethyl-7-oxo-1H-IP und anschließende Verseifung) und Diethylamin in Gegenwart von DCCI das 1-(2'-Cyan-biphenyl-4-methyl)-2-ethyl-6,7-dihydro-6-(N,N-diethyl-carbamoylmethyl)-7-oxo-1H-IP.

Beispiel 17

Analog Beispiel 1(b) erhält man durch Verseifung der entsprechenden in Beispiel 7(b) angegebenen Ethylester die nachstehenden 1-(2'-(1H-5-tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-R³-7-oxo-1H-IPe:

-6-(3-carboxy-2-phenyl-2-propen-1-yl)

-6-(N-o-carboxyphenyl-carbamoylmethyl)-.

30 Beispiel 18

Eine Lösung von 1 g 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(3-nitro-2-oxopropyl)-7-oxo-1H-IP in 20 ml Methanol wird an 0,3 g 5%iger Pd-Kohle bei 20° und Normaldruck bis zur Aufnahme der berechneten H₂-Menge hydriert. Man filtriert den Katalysator ab, dampft ein und erhält 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(3-amino-2-oxopropyl)-7-oxo-1H-IP.

Beispiel 19

Eine Lösung von 1 g 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(6-BOC-amino-2-oxo-hexyl)-7-oxo-1H-IP in 20 ml Dichlormethan und 20 ml Trifluoressigsäure wird 1 Std. bei 20° gerührt, eingedampft und wie üblich aufgearbeitet. Man erhält 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(6-amino-2-oxo-hexyl)-7-oxo-1H-IP.

Analog erhält man aus 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-ethyl- bzw. -2-butyl-6,7-dihydro-6-(4-BOC-piperazino-carbonylmethyl)-7-oxo-1H-IP das 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-ethyl- bzw. -2-butyl-6,7-dihydro-6-(4-piperazinocarbonylmethyl)-7-oxo-1H-IP.

Beispiel 20

Ein Gemisch von 7,68 g 1-(2'-(2-Triphenylmethyl-2H-5-tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(3,3-dimethyl-2-oxo-butyl)-7-oxo-1H-IP, 1,67 g o-Methyl-hydroxylamin-hydrochlorid, 200 ml Methanol und 3,2 g Pyridin wird 72 Std. bei 20° gerührt. Intermediär entsteht 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(3,3-dimethyl-2-oxo-butyl)-7-oxo-1H-IP, das nicht isoliert wird. Nach üblicher Aufarbeitung (Chromatographie an Kieselgel mit Ethylacetat/Methanol) erhält man 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-(3,3-dimethyl-2-methoxyimino-butyl)-7-oxo-1H-IP.

Die nachstehenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen, die Wirkstoffe der Formel I oder ihre Salze enthalten.

Beispiel A: Tabletten und Dragees

In üblicher Weise werden Tabletten folgender Zusammensetzung gepreßt, die bei Bedarf mit einer üblichen Drageedecke auf Sucrosegrundlage überzogen werden:

5

10

Wirkstoff der Formel I	100 mg
Mikrokristalline Cellulose	278,8 mg
Lactose	110 mg
Maisstärke	11 mg
Magnesiumstearat	5 mg
Feinteiliges Siliciumdioxid	0,2 mg

15 Beispiel B: Hartgelatine-Kapseln

Übliche zweiteilige Hartgelatine-Kapseln werden jeweils gefüllt mit

20

Wirkstoff der Formel I	100 mg
Lactose	150 mg
Cellulose	50 mg
Magnesiumstearat	6 mg

25

Beispiel C: Weichgelatine-Kapseln

Übliche Weichgelatine-Kapseln werden mit einem Gemisch aus jeweils 50 mg Wirkstoff und 250 mg Olivenöl gefüllt.

30

Beispiel D: Ampullen

Eine Lösung von 200 g Wirkstoff in 2 kg 1,2-Propandiol wird mit Wasser auf 10 l aufgefüllt und in Ampullen gefüllt, so daß jede Ampulle 20 mg Wirkstoff enthält.

35

Beispiel E: Wässrige Suspension für orale Applikation

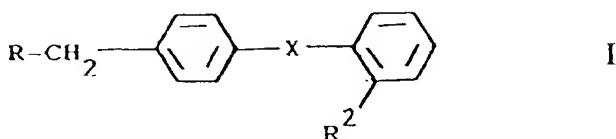
Eine wässrige Suspension des Wirkstoffs wird in üblicher Weise hergestellt. Die Einheitsdosis (5 ml) enthält 100 mg Wirkstoff, 100 mg Na-Carboxymethylcellulose, 5 mg Na-Benzolat und 100 mg Sorbit.

40

Patentansprüche

1. Imidazopyridazinderivate der Formel I

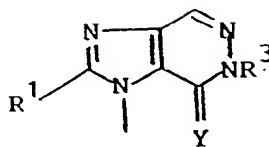
45



50

worin
R

55



5

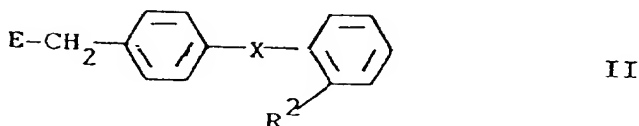
10	R¹	A, Alkenyl oder Alkynyl mit jeweils bis zu 6 C-Atomen, C₃-C₇-Cycloalkyl-C _k H _{2k} - oder C₁-C₆-Alkyl, worin eine CH₂-Gruppe durch O oder S ersetzt ist,
	R²	H, COOH, COOA, CN, NO₂, NH₂, NH-COR⁴, NH-SO₂R⁴ oder 1H-5-Tetrazolyl,
	R³	eine C₁-C₁₀-Alkyl-, C₂-C₆-Alkenyl- oder C₂-C₆-Alkynylgruppe, welche ein- bis vierfach durch C₃-C₈-Cycloalkyl, CN, COOH, COOA, Ar, Het¹, Het², -CO-R⁵, -CO-Ar, -CO-Het², -CO-NR⁶R⁷, -CO-R⁸, -C(=NR⁹)-A, -C(=NR⁹)-Het², NO₂, NR⁶R⁷, -NR¹¹-COR⁵, -NR¹¹-COAr, -NR¹¹-COOA, -NR¹¹-SO₂R⁵, -NR¹¹-SO₂Ar, OR¹⁰, -S(O) _m -A, -S(O) _m -Ar, -SO₂-NH-Het², -SO₂-OR¹¹, Hal und/oder 1H-5-Tetrazolyl substituiert ist und worin auch eine CH₂-Gruppe durch ein O- oder S-Atom ersetzt sein kann; oder unsubstituiertes C₂-C₆-Alkenyl oder C₂-C₆-Alkynyl,
20	R⁴ und R⁵	jeweils C₁-C₅-Alkyl, worin auch ein oder mehrere H-Atom(e) durch F ersetzt sein können,
	R⁶ und R⁷	jeweils H, A, C₂-C₆-Alkenyl oder C₂-C₆-Alkynyl, Ar, ArC _n H _{2n} - oder Het²,
	R⁶ auch	-CH₂COOA, -SO₂-A oder -SO₂-Ar,
	R⁶ und R⁷	zusammen auch eine Alkylenkette mit 2-5 C-Atomen, die ein- oder mehrfach durch Carbonylsauerstoff, Ar, Het², -CO-Ar, -COOA, -CO-N(A)₂, -CH₂OH, -SO₂-Ar und/oder -NH-CO-A substituiert und/oder durch O oder durch -NR¹²- unterbrochen sein kann,
25	R⁸	-NH-CHR¹¹-COOH, -NH-CHR¹¹-COOA, -CH₂S(O) _m -Ar, -CH₂-COOA, -C _n H _{2n} -NO₂, -C _n H _{2n} -NR⁶R⁷ oder -C _n H _{2n} -NH-COOA,
	R⁹	H, OH, CN, R¹³, OR¹³ oder OAr,
	R¹⁰	H, C₁-C₁₀-Alkyl, das durch Ar, Het², COA oder COAr substituiert sein kann, Ar, COA, COAr oder CONR⁶R⁷,
30	R¹¹	H oder A,
	R¹²	H, A, Ar, COOA, Het² oder SO₂Ar,
	R¹³	A, C₂-C₆-Alkenyl oder C₂-C₆-Alkynyl,
	X	fehlt, -NH-CO-, -CO-NH-, -O-CH(COOH)-, -NH-CH(COOH)-, -NA-CH(COOH)-, -CH=C(COOH)-, -CH=C(CN)- oder -CH=C(1H-5-tetrazolyl)-,
35	Y	O oder S,
	A	C₁-C₆-Alkyl,
	Ar	eine unsubstituierte oder eine durch R⁵, OR⁵, COOH, COOA, CN, NO₂, NH₂, NHA, N-(A)₂, NR¹¹-COR⁵, NR¹¹-COAr¹, NR¹¹-SO₂R⁵, NR¹¹-SO₂Ar¹, Hal oder 1H-5-Tetrazolyl mono- oder disubstituierte Phenylgruppe,
40	Ar¹	eine unsubstituierte oder eine durch R⁵, OR⁵, COOA oder Hal mono- oder disubstituierte Phenylgruppe,
	Het¹	einen fünf- oder sechsgliedrigen gesättigten heterocyclischen Rest mit 1 bis 3 N-, O- und/oder S-Atomen, der einfach durch Carbonylsauerstoff oder =NR⁹ und/oder dessen Ring-N-Atom(e) jeweils durch A oder Ar substituiert sein kann (können),
45	Het²	einen fünf- oder sechsgliedrigen heteroaromatischen Rest mit 1 bis 3 N-, O- und/oder S-Atomen, der auch mit einem Benzol- oder Pyridinring kondensiert und/oder ein- oder zweifach durch A substituiert sein kann,
	Hal	F, Cl, Br oder I,
50	k	0, 1, 2, 3 oder 4,
	m	0, 1 oder 2 und
	n	1, 2, 3, 4, 5 oder 6 bedeuten,
	sowie ihre Salze.	

55 2.

a) 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-benzyl-7-oxo-1H-imidazo[4,5-d]-pyridazin und dessen Kaliumsalz;

- b) 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6- α -isopropoxycarbonyl-benzyl-7-oxo-1H-imidazo[4,5-d]pyridazin und dessen Kaliumsalz;
 c) 1-(2'-(1H-5-Tetrazolyl)-biphenyl-4-methyl)-2-butyl-6,7-dihydro-6-N,N-dimethylcarbamoylmethyl-7-oxo-1H-imidazo[4,5-d]pyridazin und dessen Kaliumsalz.

3. Verfahren zur Herstellung von Imidazopyridazinen der Formel I nach Anspruch 1 sowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man
 (a) eine Verbindung der Formel II



worin

E Cl, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell angewandelte OH-Gruppe bedeutet und

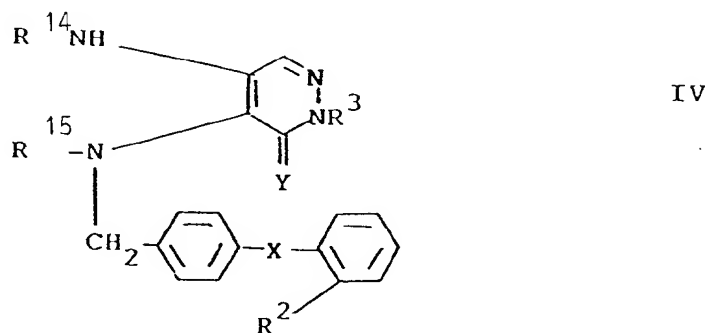
R² die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat, mit einer Verbindung der Formel III

H-R III

worin

R die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat, umsetzt oder

(b) eine Verbindung der Formel IV



worin

R¹⁴ R¹-CO oder H und

R¹⁵ H (falls R¹⁴ R¹-CO ist) oder R¹-CO (falls R¹⁴ H ist)

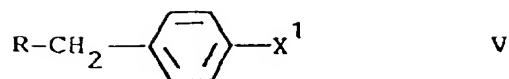
bedeuten

und

R¹, R², R³, X und Y die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, mit einem cyclisierenden Mittel behandelt,

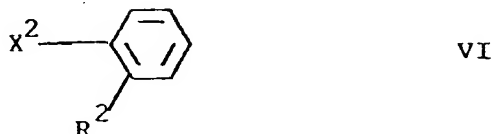
oder

(c) zur Herstellung einer Verbindung der Formel I, worin X -NH-CO- oder -CO-NH- bedeutet, eine Verbindung der Formel V



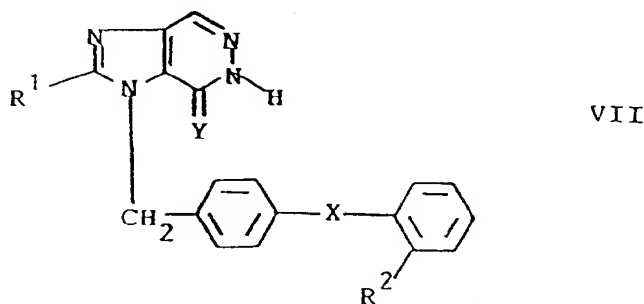
worin

X^1 NH_2 oder $COOH$ bedeutet und
 R die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat
 oder ein reaktionsfähiges Derivat dieser Verbindung mit einer Verbindung der Formel VI



worin

X^2 $COOH$ (falls X^1 NH_2 ist) oder NH_2 (falls X^1 $COOH$ ist) bedeutet und
 R^2 die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat,
 oder mit einem reaktionsfähigen Derivat dieser Verbindung umgesetzt oder
 (d) eine Verbindung der Formel VII



worin

R^1 , R^2 , X und Y die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,
 mit einer Verbindung der Formel VIII

$E-R^3$ VIII

worin

R^3 und E die oben angegebenen Bedeutungen haben,
 oder einem reaktionsfähigen Derivat einer solchen Verbindung
 umgesetzt oder

(e) zur Herstellung einer Verbindung der Formel I, die eine $-C(=NR^3)$ -Gruppe enthält, eine
 entsprechende Carbonylverbindung mit einer Verbindung der Formel H_2N-R^3 , worin R^3 die in
 Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat, behandelt oder

(f) eine Verbindung der Formel I aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem
 solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt,

und/oder daß man in einer Verbindung der Formel I einen oder mehrere Rest(e) R und/oder R^2 in einen
 oder mehrere andere Reste R und/oder R^2 umwandelt und/oder eine Base oder Säure der Formel I in
 eines ihrer Salze umwandelt.

4. Verfahren zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine
 Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze
 zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen oder halbflüssigen Träger- und Hilfsstoff in eine

geeignete Dosierungsform bringt.

5. Pharmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 und/oder einem ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.

5

6. Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze zur Bekämpfung von Krankheiten.

7. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels.

10

8. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze bei der Bekämpfung von Krankheiten.

15

20

25

30

35

40

45

50

55



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 94 11 7936

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
X,D	BIOORG.&MED.CHEM.LETT., Bd. 3, no.6, 1993 Seiten 1019-1024, GIBSON,K.H. ET AL. 'The Synthesis of heterosubstituted Benzimidazole Derivatives with potent Angiotensin II Antagonist Activity' * siehe Seite 1021, Beispiele XII und XVII * ---	1-8	C07D487/04 A61K31/50 //C07D498/04, 237:00,235:00
X	EP-A-0 505 893 (MERCK PATENT G.M.B.H) 30.September 1992 * siehe Anspruch 1, Formel 1a * ---	1-8	
X	EP-A-0 547 514 (MERCK PATENT G.M.B.H) 23.Juni 1993 * siehe Anspruch 1, Formel 1 * ---	1-8	
Y	EP-A-0 400 974 (MERCK & CO. INC.) 5.Dezember 1990 * das ganze Dokument * ---	1-8	
Y	EP-A-0 399 731 (IMPERIAL CHEMICAL INDUSTRIES PLC) 28.November 1990 * das ganze Dokument * ---	1-8	C07D A61K
P,X	EP-A-0 574 846 (MERCK PATENT G.M.B.H) 22.Dezember 1993 * Anspruch 1 * ---	1-8	
P,X	EP-A-0 602 521 (MERCK PATENT G.M.B.H) 22.Juni 1994 * Anspruch 1 * ---	1-8	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	
MÜNCHEN	17.März 1995	Stellmach, J	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument ----- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 94 11 7936

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
P, X	J.MED.CHEM., Bd. 37, no.11, 1994 WASHINGTON, Seiten 1632-1645, MEDERSKI, W.K.R ET AL. 'Non-peptide Angiotensin II ReceptorAntagonists : Synthesis and Biological Activity of a Series of Novel 4,5-Dihydro-4-oxo-3H-imidazo-[4,5-c]pyridi ne Derivatives' * siehe Seite 1636/1637, Tabellen 3 - 5 * -----	1-8	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	
MÜNCHEN	17. März 1995	Stellmach, J	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			